(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 4. Dezember 2003 (04.12.2003)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/100072 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

C12P 11/00

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/05423

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. Mai 2003 (23.05.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 22 858.2

23. Mai 2002 (23.05.2002) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHRÖDER, Hartwig [DE/DE]; Benzstr. 4, 69226 Nussloch (DE). KRÖGER. Burkhard [DE/DE]; Im Waldhof 1, 67117 Limburgerhof (DE). ZELDER, Oskar [DE/DE]; Franz-Stützel-Str. 8, 67346 Speyer (DE). KLOPPROGGE, Corinna [DE/DE]; Diemersteinstrasse 3, 67065 Ludwigshafen (DE). HÄFNER, Stefan [DE/DE]; Luitpoldstr. 11, 67063 Ludwigshafen (DE).

(74) Anwalt: REITSTÖTTER, KINZEBACH & PART-NER; Sternwartstrasse 4, 81679 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF SULPHUR-CONTAINING FINE CHEMICALS BY FERMENTATION

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR FERMENTATIVEN HERSTELLUNG SCHWEFELHALTIGER FEINCHEMIKALIEN

(57) Abstract: The invention relates to methods for the production of sulphur-containing fine chemicals by fermentation, in particular L-methionine, using bacteria in which a nucleotide sequence is expressed which codes for an S-adenosylmethionine synthase (metK) gene.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Verfahren zur fermentativen Herstellung von schwefelhaltigen Feinchemikalien, insbesondere LMethionin, unter Verwendung von Bakterien, in denen eine für ein S-Adenosylmethionin Synthase (metK)-Gen kodierende Nukleotidsequenz exprimiert wird.

WO 03/100072 PCT/EP03/05423

VERFAHREN ZUR FERMENTATIVEN HERSTELLUNG SCHWEFELHALTIGER Beschreibung FEINCHEMIKALIEN

Gegenstand der Erfindung ist neues Verfahren zur fermentativen Herstellung von schwefelhaltigen Feinchemikalien, insbesondere L-Methionin und L-Cystein, bei dem Bakterien genutzt werden, in denen Nukleotidsequenzen exprimiert werden, die für Mutanten der S-Adenosylmethionin-Synthase (metK) (E.C.2.5.1.6) kodieren; Nukeotidsequenzen, welche für diese Mutanten kodieren, sowie die damit transformierten rekombinanten Mikroorganismen, sowie neuartige metK-Mutanten mit veränderter Enzymaktivität.

10 Stand der Technik

15

20

25

30

Schwefelhaltige Feinchemikalien, wie zum Beispiel Methionin, Homocystein, S-Adenosyl-Methionin, Glutathion, Cystein, Biotin, Thiamin, Liponsäure werden über natürliche Stoffwechselprozesse in Zellen hergestellt und werden in vielen Industriezweigen verwendet, einschließlich der Nahrungsmittel-, Futtermittel-, Kosmetik- und pharmazeutischen Industrie. Diese Substanzen, die zusammen als "schwefelhaltige Feinchemikalien" bezeichnet werden, umfassen organische Säuren, sowohl proteinogene als auch nicht-proteinogene Aminosäuren, Vitamine und Cofaktoren. Ihre Produktion erfolgt am zweckmäßigsten im Großmaßstab mittels Anzucht von Bakterien, die entwickelt wurden, um große Mengen der jeweils gewünschten Substanz zu produzieren und sezernieren. Für diesen Zweck besonders geeignete Organismen sind die gram-positiven, nicht-pathogenen coryneformen Bakterien.

Es ist bekannt, dass Aminosäuren durch Fermentation von Stämmen coryneformer Bakterien, insbesondere Corynebacterium glutamicum, hergestellt werden. Wegen der großen Bedeutung wird ständig an der Verbesserung der Herstellverfahren gearbeitet. Verfahrensverbesserungen können fermentationstechnische Maßnahmen, wie zum Beispiel Rührung und Versorgung mit Sauerstoff, oder die Zusammensetzung der Nährmedien, wie zum Beispiel die Zuckerkonzentration während der Fermentation, oder die Aufarbeitung zum Produkt, beispielsweise durch Ionenaustauschchromatographie, oder die intrinsischen Leistungseigenschaften des Mikroorganismus selbst betreffen.

Über Stammselektion sind eine Reihe von Mutantenstämmen entwickelt worden, die ein Sortiment wünschenswerter Verbindungen aus der Reihe der schwefelhaltigen Feinchemikalien produzieren. Zur Verbesserung der Leistungseigenschaften dieser Mikroorganismen hinsichtlich der Produktion eines bestimmten Moleküls werden Methoden der Mutagenese, Selektion und Mutantenauswahl angewendet. Dies ist jedoch ein

10

15

20

zeitaufwendiges und schwieriges Verfahren. Auf diese Weise erhält man z.B. Stämme, die resistent gegen Antimetabolite, wie z. B. die Methionin-Analoga α-Methyl-Methionin, Ethionin, Norleucin, N-Acetylnorleucin, S-Trifluoromethylhomocystein, 2-Amino-5-heptencarbonsäure, Seleno-Methionin, Methioninsulfoximin, Methoxin, 1-Aminocyclopentan-Carbonsäure oder auxotroph für regulatorisch bedeutsame Metabolite sind und schwefelhaltige Feinchemikalien, wie z. B. L-Methionin, produzieren.

Seit einigen Jahren werden ebenfalls Methoden der rekombinanten DNA-Technik zur Stammverbesserung von L-Aminosäure produzierender Stämme von Corynebacterium eingesetzt, indem man einzelne Aminosäure-Biosynthesegene amplifiziert und die Auswirkung auf die Aminosäure-Produktion untersucht.

Aus der JP-A-06-020809 ist eine Nukleotidsequenz für ein S-Adenosylmethionin kodierendes Gen aus Brevibacterium flavum MJ-233, einem coryneformen Bakterium, bekannt. Die korrespondierende Aminosäuresequenz umfasst 412 Aminosäuren. Das Protein weist unter anderem in den Positionen 24 und 94 jeweils einen Cysteinrest auf, welche in den entsprechenden Enzymen zahlreicher anderer coryneformer Bakterien konserviert sind. Die offenbarte Aminosäuresequenz besitzt einen charakteristischen Sequenzabschnitt zwischen den Resten 137 und 154. Die Herstellung von Mutanten und deren Verwendung bei der fermentativen Herstellung schwefelhaltiger Feinchemikalien ist darin nicht beschrieben

Aus der WO-A-01/00843 ist ein metK-Gen aus C. glutamicum bekannt, welches für ein Protein mit 407 Aminosäuren kodiert und eine Sequenz gemäß SEQ ID NO:16 aufweist.

Verbesserungen der fermentativen Herstellung von Feinchemikalien korrelieren in der Regel mit Verbesserungen von Stoffflüssen und Ausbeuten. Wichtig dabei ist es, Zwischen- oder Endprodukthemmungen wichtiger Syntheseenzyme zu verhindern oder zu verringern. Ebenso ist es von Vorteil, Abflüsse des Kohlenstoffflusses in ungewünschte Produkte oder Seitenprodukte zu verhindern oder zu verringern.

30

35

Der Einfluss von Stoffwechselmetaboliten auf die enzymatischen Aktivitäten von Stoffwechselenzymen kann untersucht werden. Beispiele für solche Enzyme können metA, metB, metC, MetY, metH, metE, metF und weitere Enzyme im Stoffwechsel von Mikroorgamismen sein. Ein wichtiges Stoffwechselprodukt des Methionins und damit ein wesentlicher Abfluß ist S-Adenosylmethionin.

Gleichzeitig ist S-Adenosylmethionin aber auch ein entscheidender Regulator der Methioninbiosynthese. Es ist zum Beispiel bekannt, dass die Biosynthese von L-Methionin in E. coli durch S-Adenosylmethionin inhibiert wird. S-Adenosylmethionin wirkt dort als ein Co-Repressor des Repressors metJ (Weissbach, H. Brot, N. (1991) Mol Microbiol. 5 (7), 1593-1597).

Die Synthese des S-Adenosylmethionins ist gleichzeitig ein wesentlicher Abfluß des gewünschten Wertproduktes L-Methionin. Deshalb ist es aus mehreren Gründen wünschenswert, die Menge des gebildeten S-Adenosylmethionins zu verringem:

- 10 a) die Menge des gebildeten L-Methionins würde erhöht,
 - b) die Repression von Genen der Methionin-Biosynthese verringert und
 - die Feedback-Inhibition von Enzymen der Methionin-Biosynthese w\u00fcrde verringert.

Die Deletion des metK Gens wäre der einfachste Weg, die Bildung des S-Adenosylmethionin zu verhindern. In Wei, Y. und Newman, E.B. (2002) Mol. Microbiol. 43 (6), 1651-1656 wird metK aber als ein essentielles Gen beschrieben und scheint somit für den Fachmann als Ansatzpunkt für ein verbesserte fermentative Herstellung von schwefelhaltigen Feinchemikalien, insbesondere von L-Methionin auszuscheiden.

20 Kurze Beschreibung der Erfindung

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein neues Verfahren zur verbesserten fermentativen Herstellung von schwefelhaltige Feinchernikalien, insbesondere L-Methionin, und die dafür erforderlichen Mittel bereitzustellen.

25

30

5

Gelöst wird obige Aufgabe überraschenderweise durch Bereitstellung eines Verfahrens zur fermentativen Herstellung einer schwefelhaltigen Feinchemikalie, umfassend die Expression einer metK Nukleotidsequenz in einem coryneformen Bakterium, wobei die Nukleotidsequenz für eine S-Adenosylmethionin Synthase Mutante kodiert, deren Aktivität gegenüber dem Wildtyp Enzym verändert, vorzugsweise verringert, ist. Beispielsweise ist die Mutante von der S-Adenosylmethionin Synthase aus Corynebacterium glutamicum abgeleitet und zeigt, gemessen in Corynebacterium glutamicum, eine geringere Aktivität als das Wildtypenzym.

Ein erster Gegenstand der Erfindung betrifft ein Verfahren zur fermentativen Herstellung wenigstens einer schwefelhaltigen Feinchemikalie, welches folgende Schritte umfasst:

- a) Fermentation einer die gewünschte schwefelhaltige Feinchemikalie produzierenden coryneformen Bakterienkultur, wobei in den coryneformen Bakterien zumindest eine Nukleotidsequenz exprimiert wird, welche für ein Protein mit veränderter S-Adenosylmethionin Synthase (metK) -Aktivität kodiert;
- 5 b) Anreicherung der schwefelhaltigen Feinchemikalie im Medium und/oder in den Zellen der Bakterien, und
 - Isolieren der schwefelhaltigen Feinchemikalie, welche vorzugsweise L-Methionin umfasst.
- Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform besitzt das mutierte coryneforme Bakterium außerdem eine, im Vergleich zum nichtmutierten Wildtyp, verbesserte metY Aktivität und/oder eine gesteigerte L-Methionin Menge (z.B. in g/l Fermentationsbrühe).

Im erfindungsgemäßen Verfahren wird als metK-kodierende Sequenz insbesondere eine kodierende Nukleotidsequenz verwendet?, welche für ein Protein mit verringerter metK-Aktivität kodiert, in welchem wenigstens ein Cysteinrest des Wildtypproteins substituiert ist.

Vorzugsweise ist die metK-kodierende Sequenz eine kodierende Nukleotidsequenz, die für ein Protein mit metK-Aktivität kodiert, welches folgende Aminosäureteilsequenz gemäß SEQ ID NO:23 aufweist:

 $G(F/Y)(D/S)X^1X^2(S/T)X^3(G/A)V$

worin

X¹ und X² unabhängig voneinander für eine beliebige Aminosäure stehen;

25 und

20

30

35

X³ für eine von Cys verschiedene Aminosäure steht.

Besonders bevorzugt ist ein Verfahren gemäß obiger Definition, bei welchem die metK-kodierende Sequenz für ein Protein mit metK-Aktivität kodiert, wobei das Protein eine Aminosäuresequenz von Val1 bis Ala407 gemäß SEQ ID NO: 22 oder eine dazu homologe Aminosäuresequenz, welche für ein Protein mit funktionaler Äquivalenz steht, umfasst.

Die erfindungsgemäß eingesetzte metK-kodierende Sequenz umfasst vorzugsweise eine kodierende Sequenz gemäß SEQ ID NO: 21 oder eine dazu homologe Nukleotidsequenz, welche für ein Protein mit metK-Aktivität kodiert.

WO 03/100072

Die kodierende metK-Sequenz ist vorzugsweise eine in coryneformen Bakterien replizierbare oder eine stabil in das Chromosom intregrierte DNA oder eine RNA.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform wird das erfindungsgemäße Verfahren 5 durchgeführt, indem man

- a) einen mit einem Plasmidvektor transformierten Bakterienstamm einsetzt, der wenigstens eine Kopie der kodierenden metK-Sequenz unter der Kontrolle regulativer Sequenzen trägt, oder
- b) einen Stamm einsetzt, in dem die kodierende metK-Sequenz in das Chromosom des
 Bakteriums integriert wurde.

Besonders bevorzugt sind Stämme obiger Definition in denen zusätzlich die Aktivität des metK-Wildtyp-Enzyms vollständig oder teilweise entfernt wurde, wie z.B. durch Deletion der kodierenden Sequenz des Wildtypenzyms.

15

20

Außerdem kann es wünschenswert sein, Bakterien zu fermentieren, in denen zusätzlich wenigstens ein weiteres Gen des Biosyntheseweges der gewünschten schwefelhaltigen Feinchemikalie verstärkt ist; und / oder in denen wenigstens ein Stoffwechselweg zumindest teilweise ausgeschaltet sind, der die Bildung der gewünschten schwefelhaltigen Feinchemikalie verringert.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden deshalb coryneforme Bakterien fermentiert, in denen gleichzeitig wenigstens eines der Gene, ausgewählt unter

- 25
- 1) dem für eine Aspartat Kinase kodierenden Gen lysC.
- 2) dem für eine Aspartat-Semialdehyd Dehydrogenase kodierenden Gen asd
- 3) dem für die Glycerinaldehyd-3-Phosphat Dehydrogenase kodierenden Gen gap,
- 4) dem für die 3-Phosphoglycerat Kinase kodierenden Gen pgk,
- 5) dem für die Pyruvat Carboxylase kodierenden Gen pyc.
- 30 dem für die Triosephosphat Isomerase kodierenden Gen tpi.
 - 7) dem für die Homoserin O-Acetyltransferase kodierenden Gen metA.
 - 8) dem für die Cystathionin-gamma Synthase kodierenden Gen metB,
 - 9) dem für die Cystathionin-gamma Lyase kodierenden Gen metC,
 - 10) dem für die Methionin Synthase kodierenden Gen metH.
- 35 11) dem für die Serin Hydroxymethyltransferase kodierenden Gen glyA,
 - 12) dem für die O-Acetylhomoserin Sulfhydrylase kodierenden Gen metY,
 - 13) dem für die Methylen-Tetrahydrofolat Reduktase kodieren Gen, metF

WO 03/100072

PCT/EP03/05423

6

- 14) dem für die Phosphoserin Aminotransferase kodieren Gen serC
- 15) dem für die Phosphoserin Phosphatase kodieren Gen serB,
- 16) dem für die Serine Acetyl Transferase kodieren Gen cysE,
- 17) dem für die Cystein Synthase kodierenden Gen cysK,
- 18) dem für die Homoserin Dehydrogenase kodierenden Gen hom, überexprimiert ist.

Gemäß einer anderen Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden coryneforme Bakterien fermentiert, in denen gleichzeitig wenigstens eines der Gene ausgewählt unter Genen der oben genannten Gruppe 1) bis 18) so mutiert ist, dass die korrespondierenden Proteine, verglichen mit nicht mutierten Proteinen, in geringerem Maße oder nicht durch Stoffwechselmetabolite in ihrer Aktivität beeinflusst werden und dass insbesondere die erfindungsgemäße Produktion der Feinchemikalie nicht beeinträchtigt wird, oder so dass ihre spezifische enzymatische Aktivität gesteigert wird:

15

25

35

10

5

Gemäß einer anderen Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden coryneforme Bakterien fermentiert, in denen gleichzeitig wenigstens eines der Gene, ausgewählt unter

- 19) dem für die HomoserineKinase kodierenden Gen thrB.
- 20 20) dem für die Threonin Dehydratase kodierenden Gen ilvA,
 - 21) dem für die Threonin Synthase kodierenden Gen thrC
 - 22) dem für die Meso-Diaminopimelat D Dehydrogenase kodierenden Gen ddh
 - 23) dem für die Phosphoenolpyruvat Carboxykinase kodierenden Gen pck.
 - 24) dem für die Glucose-6-Phosphat-Isomerase kodierenden Gen pgi,
 - 25) dem für die Pyruvat Oxidase kodierenden Gen poxB,
 - 26) dem für die Dihydrodipicolinat Synthase kodiernden Gen dapA,
 - 27) dem für die Dihydrodipicolinat Reduktase kodiemden Gen dapB; oder
 - 28) dem für die Diaminopicolinat Decarboxylase kodiernden Gen lysA
- abschwächt ist, insbesondere durch Verringerung der Expressionsrate des korrespondierenden Gens.

Gemäß einer anderen Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden coryneforme Bakterien fermentiert, in denen gleichzeitig wenigstens eines der Gene der obigen Gruppen 19) bis 28) mutiert ist, so dass die enzymatische Aktivität des korrespondierenden Proteins teilweise oder vollständig verringert wird.

10

15

20

25

:0

Vorzugsweise werden in dem erfindungsgemäßen Verfahren Mikroorganismen der Art Corynebacterium glutamicum eingesetzt.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines L-Methionin-haltigen Tierfuttermittel-Additivs aus Fermentationsbrühen, welches folgende Schritte umfasst

- Kultivierung und Fermentation eines L-Methionin produzierenden Mikroorganismus, vorzugsweise mit verringerter metK-Aktivität gemäß obiger Definition, in einem Fermentationsmedium;
- b) Entfernung von Wasser aus der L-Methionin haltigen Fermentationsbrühe;
- c) Entfernung der während der Fermentation gebildeten Biomasse in einer Menge von 0 bis 100 Gew.-%; und
- d) Trocknung der gemäß b) und/oder c) erhaltenen Fermentationsbrühe, um das Tierfuttermittel-Additiv in der gewünschten Pulver- oder Granulatform zu erhalten.

Die Erfindung betrifft außerdem isolierte Polynukleotide, die für ein Polypeptid mit verringerter metK-Aktivität gemäß obiger Definition kodieren; sowie metK-Mutanten mit verringerter Aktivität, welche von diesen Polynukleotiden kodiert werden.

Gegenstand der Erfindung sind außerdem rekombinante coryneforme Bakterien, die ein mutiertes metK Gen gemäß obige Definition exprimieren und insbesondere solche rekombinante coryneforme Bakterien welche das metK-Wildtypenzym nicht mehr exprimieren.

Bevorzugte rekombinante coryneforme Bakterien zeigen im Vergleich zum korrespondierenden Wildtypstamm wenigstens eines der folgenden Merkmale:

- a) geringeren intrazellulären S-Adenosylmethionin Titer (
- b) geringere intrazelluläre S-Adenosylmethionin Synthase Konzentration, oder
- geringere Aktivität der S-Adenosylmethionin Synthase, bestimmt anhand der S-Adenosylmethionin Bildungsrate;

und zusätzlich gegebenenfalls wenigstens eines der folgenden Merkmale:

- d) verbesserte metY Aktivität, oder
- e) gesteigerte L-Methionin-Menge.

5

M/43138

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

a) Allgemeine Begriffe

15

20

25

Als Proteine mit der biologischen Aktivität der "S-Adenosylmethionin Synthase", kurz auch metK genannt (E.C.2.5.1.6), werden solche Proteine bezeichnet, die in der Lage sind L-Methionin und ATP zu S-Adenosyl-Methionin umzusetzen. Dem Fachmann sind weitere Details des metK-Proteins bekannt. Die enzymatische Aktivität von metK kann durch Enzymtests nachgewiesen werden, Vorschriften dafür finden sich in: Markham, G.D. et al. (1983) Methods in Enzymology 94:219-222.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung umfasst der Begriff "schwefelhaltige Feinchemikalie" jegliche chemische Verbindung, die wenigstens ein Schwefelatom kovalent gebunden enthält und durch ein erfindungsgemäßes Fermentationsverfahrens zugänglich ist. Nichtlimitierende Beispiele dafür sind Methionin, Homocystein, S-Adenosyl-Methionin, Cystein, und insbesondere Methionin und S-Adenosyl-Methionin.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung umfassen die Begriffe "L-Methionin", "Methionin", "Homocystein" und "S-Adenosylmethionin" auch die korrespondierenden Salze, wie z. B. Methionin-Hydrochlorid oder Methionin-Sulfat.

"Polynukleotide" bezeichnet im allgemeinen Polyribonukleotide (RNA) und Polydeoxyribonukleotide (DNA), wobei es sich um nicht modifizierte RNA oder DNA oder modifizierte RNA oder DNA handeln kann.

Unter "Polypeptiden" versteht man erfindungsgemäß Peptide oder Proteine, die zwei oder mehr über Peptidbindungen verbundene Aminosäuren enthalten.

Der Begriff "Stoffwechselmetabolit" bezeichnet chemische Verbindungen, die im Stoffwechsel von Organismen als Zwischen- oder auch Endprodukte vorkommen und die neben ihrer Eigenschaft als chemische Bausteine auch modulierende Wirkung auf Enzyme und ihre katalytische Aktivität haben können. Dabei ist aus der Literatur bekannt, dass solche Stoffwechselmetabolite sowohl hemmend als auch stimulierend auf die Aktivität von Enzymen wirken können (Biochemistry, Stryer, Lubert, 1995 W. H. Freeman & Company, New York, New York.). In der Literatur ist auch beschrieben, dass es möglich ist durch Maßnahmen, wie Mutation der genomischen DNA durch UV-Strahlung, ionisierender Strahlung oder mutagene Substanzen und nachfolgender Selektion auf bestimmte M/43138

Phänotypen, in Organismen solche Enzyme zu produzieren, in denen die Beeinflussung durch Stoffwechselmetabolite verändert wurde (Sahm H., Eggeling L., de Graaf A. A. Biological Chemistry 381(9-10):899-910, 2000; Eikmanns BJ., Eggeling L., Sahm H. Antonie van Leeuwenhoek. 64:145-63, 1993-94). Diese veränderten Eigenschaften können auch durch gezielte Maßnahmen erreicht werden. Dabei ist dem Fachmann bekannt, in Genen für Enzyme auch gezielt bestimmte Nukleotide der für das Protein kodierenden DNA so zu verändern, dass das aus der exprimierten DNA-Sequenz resultierende Protein bestimmte neue Eigenschaften aufweist. So kann zum Beispiel erreicht werden, dass die modulierende Wirkung von Stoffwechselmetaboliten gegenüber dem nicht veränderten Protein verändert ist. Enzyme können auch derart in ihrer Aktivität beeinflusst werden, dass es zu einer Verringerung der Reaktionsgeschwindigkeit, oder zu einer Veränderung der Affinität gegenüber dem Substrat kommt.

Die Begriffe "exprimieren" bzw. "Verstärkung" oder "Überexpression" beschreiben im Kontext der Erfindung die Produktion bzw. Erhöhung der intrazellulären Aktivität eines oder mehrerer Enzyme in einem Mikroorganismus, die durch die entsprechende DNA kodiert werden. Dazu kann man beispielsweise ein Gen in einen Organismus einbringen, ein vorhandenes Gen durch ein anderes Gen ersetzen, die Kopienzahl des Gens bzw. der Gene erhöhen, einen starken Promotor verwenden oder ein Gen verwenden, das für ein entsprechendes Enzym mit einer hohen Aktivität kodiert und man kann gegebenenfalls diese Maßnahmen kombinieren.

Die Begriffe "abschwächen" und "verringern" beschreiben im Kontext der Erfindung die Abschwächung oder Verringerung der intrazellulären Aktivität eines oder mehrerer Enzyme in einem Mikroorganismus, die durch die entsprechende DNA kodiert werden. Dazu kann man beispielsweise ein Gen in einem Organismus deletieren, ein vorhandenes Gen durch ein anderes Gen ersetzen, die Kopienzahl eines Transkriptes des Gens bzw. der Gene erniedrigen, einen schwachen Promotor verwenden oder ein Gen verwenden, das für ein entsprechendes Enzym mit einer niedrigeren Aktivität kodiert und man kann gegebenenfalls diese Maßnahmen kombinieren.

Die "verringerte Aktivität" einer erfindungsgemäßen S-Adenosylmethionin Synthase-Mutante oder eines funktionelle Äquivalents kann durch den Vergleich mit der Aktivität der nativen S-Adenosylmethionin Synthase, wie z.B. aus Corynebacterium glutamicum Wildtyp, ATCC 13032, bestimmt werden. Geeigneterweise bringt man dazu Plasmide, die in Corynebacterium glutamicum replizieren, und die Gene für S-Adenosylmethionin Synthase-Mutanten tragen, durch Transformation z.B. in Corynebacterium glutamicum Wildtyp, ATCC

5

10

15

20

25

30

10

15

20

30

13032 ein. Außerdem bringt man entsprechende Plasmide in Corynebacterium glutamicum Wildtyp, ATCC 13032 ein, die das Wildtypenzym S-Adenosylmethionin Synthase exprimieren. Solchermaßen erhaltene Corynebacterium glutamicum Transformanten werden in geeigneten Medien kultiviert und in der logarithmischen Phase des Wachstums bei gleicher OD600 geerntet. Danach werden aus den geernteten Zellen beider Transformanten nach bekannten Protokollen Proteinextrakte hergestellt. Gleiche Mengen dieser Proteinextrakte (nach Proteinbestimmung) werden dann in einen S-Adenosylmethionin Synthase Assay nach Markham, G.D. et al. (1983) Methods in Enzymology 94: 219-222 eingesetzt. Die Radioaktivität des gebildeten S-Adenosylmethionins wird in einem Szintillationszähler bestimmt. Unter Berücksichtigung der spezifischen Aktivität des radioaktiven L-Methionins, sowie der eingesetzten Proteinmenge läßt sich die Rate der S-Adenosylmethionin-Bildung aus der Zunahme der eingebauten Radioaktivität pro Zeiteinheit bestimmen. Ihre Einheit lautet µmol S-Adenosylmethionin/min*mg Protein. Diese Rate kann zwischen Wildtypenzym und Mutantenenzym verglichen werden. Nach dem gleichen Prinzip sind ausgehend von anderen Wildtyp-Enzymen mit S-Adenosylmethionin Synthase-Aktivität erfindungsgemäß brauchbare Mutanten herstellbar.

Eine "verringerte Aktivität" erfindungsgemäß ist insbesondere dann gegeben, wenn die spezifische Aktivität der Mutante auf eine Restaktivität von etwa 1 bis 90 %, vorzugsweise 3 bis 70%, wie z.B. 5 bis 10% der Wildtyp-Aktivität verringert ist .

b) Erfindungsgemäße metK-Proteine

Die erfindungsgemäßen Polynukleotidsequenzen kodieren für Proteine mit veränderter, insbesondere verringerter S-Adenosylmethionin Synthase Aktivität gemäß obiger Definition.

Vorzugsweise sind die erfindungsgemäß brauchbaren Mutanten durch Substitution eines oder mehrerer konservierter Cysteinreste innerhalb der metK-Aminosäuresequenz grampositiver und/oder gramnegativer, oder insbesondere coryneformer Bakterien zugänglich. Konservierte Cysteinreste sind anhand von Sequenzalignments leicht feststellbar. Als nichtlimitierendes Beispiele für konservierte Cys-Reste in S-Adenosylmethionin Synthasen aus Bakterien sind Cys24 und Cys94 der Enzyms aus C. glutamicum zu nennen, welche in einer Vielzahl von Bakterien zu finden sind.

In einer bevorzugten Gruppe von erfindungsgemäßen Mutanten sind Cys24 und oder Cys94 (gemäß metK aus C. glutamicum ATCC 13032) durch eine von Cys verschiedene

10

15

Aminosäure, vorzugsweise Alanin, substituiert, wodurch die Enzymaktivität in obiger Weise verringert wird.

"Funktionale Äquivalente" oder Analoga der konkret offenbarten Polypeptide sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung davon verschiedene Polypeptide, welche weiterhin die gewünschte biologische Aktivität, wie z.B. Substratspezifität, besitzen.

Unter "funktionalen Äquivalenten" versteht man erfindungsgemäß insbesondere Mutanten, welche in wenigstens einer der oben genannten Sequenzpositionen eine andere als die konkret genannte Aminosäure aufweisen aber trotzdem eine der oben genannten biologische Aktivität besitzen. "Funktionale Äquivalente" umfassen somit die durch eine oder mehrere Aminosäure-Additionen, -Substitutionen, -Deletionen und/oder -Inversionen erhältlichen Mutanten, wobei die genannten Veränderungen in jeglicher Sequenzposition auftreten können, solange sie zu einer Mutante mit dem erfindungsgemäßen Eigenschaftsprofil führen. Funktionale Äquivalenz ist insbesondere auch dann gegeben, wenn die Reaktivitätsmuster zwischen Mutante und unverändertem Polypeptid qualitativ übereinstimmen, d.h. beispielsweise gleiche Substrate mit unterschiedlicher Geschwindigkeit umgesetzt werden.

- 20 "Funktionale Äquivalente" umfassen natürlich auch Polypeptide welche aus anderen Organismen zugänglich sind, sowie natürlich vorkommende Varianten. Beispielsweise lassen sich durch Sequenzvergleich Bereiche homologer Sequenzregionen festlegen und in Anlehnung an die konkreten Vorgaben der Erfindung äquivalente Enzyme ermitteln.
- 25 "Funktionale Äquivalente" umfassen ebenfalls Fragmente, vorzugsweise einzelne Domänen oder Sequenzmotive, der erfindungsgemäßen Polypeptide, welche z.B. die gewünschte biologische Funktion aufweisen.
- "Funktionale Äquivalente" sind außerdem Fusionsproteine, welche ein der oben genannten Polypeptidsequenzen oder davon abgeleitete funktionale Äquivalente und wenigstens eine weitere, davon funktionell verschiedene, heterologe Sequenz in funktioneller N- oder Cterminaler Verknüpfung (d.h. ohne gegenseitigen wesentliche funktionelle Beeinträchtigung der Fusionsproteinteile) aufweisen. Nichtlimitiernde Beispiele für derartige heterologe Sequenzen sind z.B. Signalpeptide, Enzyme, Immunoglobuline, Oberflächenantigene, Rezeptoren oder Rezeptorliganden.

Erfindungsgemäß mit umfasste "funktionale Äquivalente" sind Homologe zu den konkret offenbarten Proteinen. Diese besitzen wenigstens 20%, 30%, oder etwa 40%, 50 %, vorzugsweise wenigstens etwa 60 %, 65%, 70%, oder 75% insbesondere wenigstens 85 %, wie z.B. 90%, 95% oder 99%, Homologie zu einer der konkret offenbarten Sequenzen, berechnet nach dem Algorithmus von Pearson und Lipman, Proc. Natl. Acad, Sci. (USA) 85(8), 1988, 2444-2448.

Insbesondere sind Mutanten und funktionale Analoga bevorzugt, welche die charakteristische Teilsequenz

10

15

5

$G(F/Y)(D/S)X^1X^2(S/T)X^3(G/A)V$

gemäß obiger Definition enthalten; wobei X³ eine von Cys verschiedene, durch Mutation eingeführte Aminosäure, insbesondere Alanin, darstellt. X³ entspricht Cys94 der metK Wildtyp-Sequenz von C. glutamicum (SEQ ID NO:16). X² steht vorzugsweise für Ala, Glu, Asp, Asn oder Arg; und X¹ steht vorzugsweise für Gly, Cys, Ser oder Ala.

Homologe der erfindungsgemäßen Proteine oder Polypeptide können durch Mutagenese erzeugt werden, z.B. durch Punktmutation oder Verkürzung des Proteins. Der Begriff "Homolog", wie er hier verwendet wird, betrifft eine variante Form des Proteins, die als Agonist oder Antagonist der Protein-Aktivität wirkt.

Homologe des erfindungsgemäßen Proteine können durch Screening kombinatorischer Banken von Mutanten, wie z.B. Verkürzungsmutanten, identifiziert werden. Beispielsweise kann eine variegierte Bank von Protein-Varianten durch kombinatorische Mutagenese auf Nukleinsäureebene erzeugt werden, wie z.B. durch enzymatisches Ligieren eines Gemisches synthetischer Oligonukleotide. Es gibt eine Vielzahl von Verfahren, die zur Herstellung Banken potentieller Homologer aus einer degenerierten Oligonukleotidsequenz verwendet werden können. Die chemische Synthese einer) degenerierten Gensequenz kann in einem DNA-Syntheseautomaten durchgeführt werden, und das synthetische Gen kann dann in einen geeigneten Expressionsvektor ligiert werden. Die Verwendung eines degenerierten Gensatzes ermöglicht die Bereitstellung sämtlicher Sequenzen in einem Gemisch, die den gewünschten Satz an potentiellen Proteinsequenzen codieren. Verfahren zur Synthese degenerierter Oligonukleotide sind dem Fachmann bekannt (z.B. Narang, S.A. (1983) Tetrahedron 39:3; Itakura et al. (1984) Annu. Rev.

15

20

25

30

15

M/43138

Biochem. 53:323; Itakura et al., (1984) Science 198:1056; Ike et al. (1983) Nucleic Acids Res. 11:477).

Zusätzlich können Banken von Fragmenten des Protein-Codons verwendet werden, um eine variegierte Population von Protein-Fragmenten zum Screening und zur anschließenden Selektion von Homologen eines erfindungsgemäßen Proteins zu erzeugen. Bei einer Ausführungsform kann eine Bank von kodierenden Sequenzfragmenten durch Behandeln eines doppelsträngigen PCR-Fragmentes einer kodierenden Sequenz mit einer Nuklease unter Bedingungen, unter denen ein Nicking nur etwa einmal pro Molekül erfolgt, Denaturieren der doppelsträngigen DNA, Renaturieren der DNA unter Bildung doppelsträngiger DNA, die Sense-/Antisense-Paare von verschiedenen genickten Produkten umfassen kann, Entfernen einzelsträngiger Abschnitte aus neu gebildeten Duplices durch Behandlung mit S1-Nuclease und Ligieren der resultierenden Fragmentbank in einen Expressionsvektor erzeugt werden. Durch dieses Verfahren kann eine Expressionsbank hergeleitet werden, die N-terminale, C-terminale und interne Fragmente mit verschiedenen Größen des erfindungsgemäßen Proteins kodiert.

Im Stand der Technik sind mehrere Techniken zur Mutagenese von Genen bekannt:Coco, WM et al. 2001. DNA shuffling method for generating highly recombined genes and evolved enzymes. Nature Biotechnol. 19:354–359; DE 19953854; Leung DW et al. 1989. A method for random mutagenesis of a defined DNA segment using a modified polymerase chain reaction. Technique 1:11–15; Stemmer WPC 1994. DNA shuffling by random fragmentation and reassembly: in vitro recombination for molecular evolution. Proc. Natl. Acad. Sci USA 91:10747–10751; und US 5811238. Diese Verfahren sind zur Herstellung erfindungsgemäß brauchbarer Mutanten einsetzbar.

Im Stand der Technik sind mehrere Techniken zum Screening von Genprodukten kombinatorischer Banken, die durch Punktmutationen oder Verkürzung hergestellt worden sind, und zum Screening von cDNA-Banken auf Genprodukte mit einer ausgewählten Eigenschaft bekannt. Diese Techniken lassen sich an das schnelle Screening der Genbanken anpassen, die durch kombinatorische Mutagenese von erfindungsgemäßer Homologer erzeugt worden sind. Die am häufigsten verwendeten Techniken zum Screening großer Genbanken, die einer Analyse mit hohem Durchsatz unterliegen, umfassen das Klonieren der Genbank in replizierbare Expressionsvektoren, Transformieren der geeigneten Zellen mit der resultierenden Vektorenbank und Exprimieren der kombinatorischen Gene unter Bedingungen, unter denen der Nachweis der gewünschten Aktivität die Isolation des Vektors, der das Gen codiert, dessen Produkt nachgewiesen wurde, erleichtert. Recursive-

Ensemble-Mutagenese (REM), eine Technik, die die Häufigkeit funktioneller Mutanten in den Banken vergrößert, kann in Kombination mit den Screeningtests verwendet werden, um Homologe zu identifizieren (Arkin und Yourvan (1992) PNAS 89:7811-7815; Delgrave et al. (1993) Protein Engineering 6(3):327-331.

5

10

15

c) Erfindungsgemäße Polynukleotide

Gegenstand der Erfindung sind ebenso Nukleinsäuresequenzen (einzel- und doppelsträngige DNA- und RNA-Sequenzen, wie z.B. cDNA und mRNA), kodierend für ein erfindungsgemäßes metK-Enzym und deren funktionalen Äquivalenten, welche z.B. auch unter Verwendung künstlicher Nukleotidanaloga zugänglich sind.

Die Erfindung betrifft sowohl isolierte Nukleinsäuremoleküle, welche für erfindungsgemäße Polypeptide bzw. Proteine oder biologisch aktive Abschnitte davon kodieren, sowie Nukleinsäurefragmente, die z.B. als Hybridisierungssonden oder Primer zur Identifizierung oder Amplifizierung von erfindungsgemäßer kodierenden Nukleinsäuren verwendet werden können.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle können zudem untranslatierte Sequenzen vom 3'- und/oder 5'-Ende des kodierenden Genbereichs enthalten

Ein "isoliertes" Nukleinsäuremolekül wird von anderen Nukleinsäuremolekülen abgetrennt, die in der natürlichen Quelle der Nukleinsäure zugegen sind und kann überdies im wesentlichen frei von anderem zellulären Material oder Kulturmedium sein, wenn es durch rekombinante Techniken hergestellt wird, oder frei von chemischen Vorstufen oder anderen Chemikalien sein, wenn es chemisch synthetisiert wird.

Die Erfindung umfasst weiterhin die zu den konkret beschriebenen Nukleotidsequenzen komplementären Nukleinsäuremoleküle oder einen Abschnitt davon.

30

35

25

Die erfindungsgemäßen Nukleotidsequenzen ermöglichen die Erzeugung von Sonden und Primern, die zur Identifizierung und/oder Klonierung von homologer Sequenzen in anderen Zelltypen und Organismen verwendbar sind. Solche Sonden bzw. Primer umfassen gewöhnlich einen Nukleotidsequenzbereich, der unter stringenten Bedingungen an mindestens etwa 12, vorzugsweise mindestens etwa 25, wie z.B. etwa 40, 50 oder 75 aufeinanderfolgende Nukleotide eines Sense-Stranges einer erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenz oder eines entsprechenden Antisense-Stranges hybridisiert.

Weitere erfindungsgemäße Nukleinsäuresequenzen sind abgeleitet von SEQ ID NO:21 und unterscheiden sich davon durch Addition, Substitution, Insertion oder Deletion einzelner oder mehrerer Nukleotide, kodieren aber weiterhin für Polypeptide mit dem gewünschten Eigenschaftsprofil. Dies können Polynukleotide sein, die zu obigen Sequenzen in mindestens etwa 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 80% oder 90%, vorzugsweise in mindestens etwa 95%, 96%, 97%, 98% oder 99% der Sequenzpositionen identisch sind.

Erfindungsgemäß umfasst sind auch solche Nukleinsäuresequenzen, die sogenannte stumme Mutationen umfassen oder entsprechend der Codon-Nutzung eines speziellen Ursprungs- oder Wirtsorganismus, im Vergleich zu einer konkret genannten Sequenz verändert sind, ebenso wie natürlich vorkommende Varianten, wie z.B. Allelvarianten, davon. Gegenstand sind ebenso durch konservative Nukleotidsubstutionen (d.h. die betreffende Aminosäure wird durch eine Aminosäure gleicher Ladung, Größe, Polarität und/oder Löslichkeit ersetzt) erhältliche Sequenzen.

15

20

25

30

35

5

10

Gegenstand der Erfindung sind auch die durch Sequenzpolymorphismen von den konkret offenbarten Nukleinsäuren abgeleiteten Moleküle. Diese genetischen Polymorphismen können zwischen Individuen innerhalb einer Population aufgrund der natürlichen Variation existieren. Diese natürlichen Variationen bewirken üblicherweise eine Varianz von 1 bis 5 % in der Nukleotidsequenz eines Gens.

Weiterhin umfasst die Erfindung auch Nukleinsäuresequenzen, welchen mit oben genannten kodierenden Sequenzen hybridisieren oder dazu komplementär sind. Diese Polynukleotide lassen sich bei Durchmusterung von genomischen oder cDNA-Banken auffinden und gegebenenfalls daraus mit geeigneten Primern mittels PCR vermehren und anschließend beispielsweise mit geeigneten Sonden isolieren. Eine weitere Möglichkeit bietet die Transformation geeigneter Mikroorganismen mit erfindungsgemäßen Polynukleotiden oder Vektoren, die Vermehrung der Mikroorganismen und damit der Polynukleotide und deren anschließende Isolierung. Darüber hinaus können erfindungsgemäße Polynukleotide auch auf chemischem Wege synthetisiert werden.

Unter der Eigenschaft, an Polynukleotide "hybridisieren" zu können, versteht man die Fähigkeit eines Poly- oder Oligonukleotids unter stringenten Bedingungen an eine nahezu komplementäre Sequenz zu binden, während unter diesen Bedingungen unspezifische Bindungen zwischen nicht-komplementären Partnern unterbleiben. Dazu sollten die Sequenzen zu 70-100%, vorzugsweise zu 90-100%, komplementär sein. Die Eigenschaft komplementärer Sequenzen, spezifisch aneinander binden zu können, macht man sich

20

25

30

35

beispielsweise in der Northern- oder Southern-Blot-Technik oder bei der Primerbindung in PCR oder RT-PCR zunutze. Üblicherweise werden dazu Oligonukleotide ab einer Länge von 30 Basenpaaren eingesetzt. Unter stringenten Bedingungen versteht man beispielsweise in der Northern-Blot-Technik die Verwendung einer 50 – 70 °C, vorzugsweise 60 – 65 °C warmen Waschlösung, beispielsweise 0,1x SSC-Puffer mit 0,1% SDS (20x SSC: 3M NaCl, 0,3M Na-Citrat, pH 7,0) zur Elution unspezifisch hybridisierter cDNA-Sonden oder Oligonukleotide. Dabei bleiben, wie oben erwähnt, nur in hohem Maße komplementäre Nukleinsäuren aneinander gebunden. Die Einstellung stringenter Bedingungen ist dem Fachmann bekannt und ist z:B. in Ausubel et al., Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, N.Y. (1989), 6.3.1-6.3.6. beschrieben.

d) Isolierung der kodierenden metK-Gene und anderer Gene

Die für das Enzym S-Adenosylmethionin-Synthase (EC 2.5.1.6) kodierenden metK Gene sind in an sich bekannter Weise isolierbar.

Zur Isolierung der metK-Gene oder auch anderer Gene anderer Organismen wird zunächst eine Genbank dieses Organsimus in Escherichia coli (E. coli) angelegt. Das Anlegen von Genbanken ist in allgemein bekannten Lehrbüchern und Handbüchern ausführlich beschrieben. Als Beispiel seien das Lehrbuch von Winnacker: Gene und Klone, Eine Einführung in die Gentechnologie (Verlag Chemie, Weinheim, Deutschland, 1990), oder das Handbuch von Sambrook et al.: Molecular Cloning, A Laboratory Manual (Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) genannt. Eine sehr bekannte Genbank ist die des E. coli K-12 Stammes W3110, die von Kohara et al. (Cell 50, 495-508 (198)) in λ-Vektoren angelegt wurde.

Zur Herstellung einer Genbank in E. coli können Cosmide, wie der Cosmidvektor SuperCos I (Wahl et al. (1987), Proceedings of the National Academy of Sciences USA 84: 2160-2164), aber auch Plasmide, wie pBR322 (Bolivar; Life Sciences, 25, 807-818 (1979)) oder pUC9 (Vieira et al., 1982, Gene, 19: 259-268), verwendet werden. Als Wirte eignen sich besonders solche E. coli Stämme, die restriktions- und rekombinationsdefekt sind. Ein Beispiel hierfür ist der Stamm DH5αmcr, der von Grant et al. (Proceedings of the National Academy of Sciences USA, 87 (1990) 4645-4649) beschrieben wurde. Die mit Hilfe von Cosmiden klonierten langen DNA-Fragmente können anschließend wiederum in gängige, für die Sequenzierung geeignete Vektoren subkloniert und anschließend sequenziert werden, so

wie es z. B. bei Sanger et al. (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 74: 5463-5467, 1977) beschrieben ist.

Die erhaltenen DNA-Sequenzen können dann mit bekannten Algorithmen bzw. Sequenzanalyse-Programmen, wie z. B. dem von Staden (Nucleic Acids Research (1986) 14,217-232), dem von Marck (Nucleic Acids Research (1988) 16, 1829-1836) oder dem GCG-Programm von Butler (Methods of Biochemical Analysis (1998) 39, 74-97), untersucht werden.

Anleitungen zur Identifizierung von DNA-Sequenzen mittels Hybridisierung findet der Fachmann unter anderem im Handbuch "The DIG System Users Guide für Filter Hybridization" der Firma Boehringer Mannheim GmbH (Mannheim, Deutschland, 1993) und bei Liebl et al. (International Journal of Systematic Bacteriology (1991) 41: 255-260). Anleitungen zur Amplifikation von DNA-Sequenzen mit Hilfe der Polymerase-Kettenreaktion (PCR) findet der Fachmann unter anderem im Handbuch von Gait: Oligonukleotide synthesis: A Practical Approach (IRL Press, Oxford, UK, 1984) und bei Newton und Graham: PCR (Spektrum Akademischer Verlag, Heidelberg, Deutschland, 1994).

Weiterhin ist bekannt, dass Änderungen am N- und/oder C- Terminus eines Proteins dessen Funktion nicht wesentlich beeinträchtigen oder sogar stabilisieren können. Angaben hierzu findet der Fachmann unter anderem bei Ben-Bassat et al. (1987) Journal of Bacteriology 169: 751-757, bei O'Regan et al. (1989) Gene 77: 237-251, bei Sahin-Toth et al. (1994) Protein Sciences 3: 240-247, bei Hochuli et al. (1988) Biotechnology 6: 1321-1325 und in bekannten Lehrbüchern der Genetik und Molekularbiologie.

25

30

20

e) Erfindungsgemäß verwendete Wirtszellen

Für das erfindungsgemäße Verfahren verwendet man vorzugsweise coryneforme Bakterien, deren verringerte metK-Aktivität über wenigstens eine der folgenden Eigenschaften nachweisbar ist:

- einen im Vergleich zum Wildtyp-Stamm geringeren intrazellulären S-Adenosylmethionin Titer;
- b) eine geringere intrazelluläre S-Adenosylmethionin Synthase Konzentration (weniger S-Adenosylmethionin Synthase bezogen auf Gesamtprotein); oder
- c) eine geringere intrazelluläre S-Adenosylmethionin Synthase Aktivität (weniger S-Adenosylmethionin Synthase Enzymaktivität bezogen auf S-Adenosylmethionin Synthase-Proteingehalt.

Sämtliche dieser Eigenschaften sind in einfacher Weise vom Fachmann, gegebenenfalls unter Heranziehung der vorliegenden Beschreibung, bestimmbar.

- Weitere Gegenstände der Erfindung betreffen insbesondere als Wirtszelle dienende Mikroorganismen, insbesondere coryneforme Bakterien, die einen Vektor, insbesondere Pendelvektor oder Plasmidvektor, der wenigstens ein metK Gen erfindungsgemäßer Definition trägt, enthalten oder in denen ein erfindungsgemäßes metK Gen mit verringerter Aktivität exprimiert ist.
- Diese Mikroorganismen k\u00f6nnen schwefelhaltige Feinchemikalien, insbesondere L-Methionin, aus Glucose, Saccharose, Lactose, Fructose, Maltose, Melasse, St\u00e4rke, Cellulose oder aus Glycerin und Ethanol herstellen. Vorzugsweise sind dies coryneforme Bakterien, insbesondere der Gattung Corynebacterium. Aus der Gattung Corynebacterium ist insbesondere die Art Corynebacterium glutamicum zu nennen, die in der Fachwelt f\u00fcr ihre
 F\u00e4higkeit bekannt ist, L-Aminos\u00e4uren zu produzieren.

Als Beispiele für geeignete Stämme coryneformer Bakterien sind solche der Gattung Corynebacterium, insbesondere der Art Corynebacterium glutamicum (C. glutamicum), wie Corynebacterium glutamicum ATCC 13032,

- 20 Corynebacterium acetoglutamicum ATCC 15806, Corynebacterium acetoacidophilum ATCC 13870, Corynebacterium thermoaminogenes FERM BP-1539, Corynebacterium melassecola ATCC 17965
- der Gattung Brevibacterium, wie
 Brevibacterium flavum ATCC 14067
 Brevibacterium lactofermentum ATCC 13869 und
 Brevibacterium divaricatum ATCC 14020 zu nennen;
 oder davon abgeleitete Stämme, wie
 - Corynebacterium glutamicum KFCC10065 Corynebacterium glutamicum ATCC21608
- welche ebenfalls die gewünschte Feinchemikalie oder deren Vorstufe(n) produzieren, aufgeführt.(KFCC = Korean Federation of Culture Collection; ATCC = American Type Culture Collection)

10

15

95

!5

f) <u>Durchführung der erfindungsgemäßen Fermentation</u>

Erfindungsgemäß wurde festgestellt, dass coryneforme Bakterien nach Expression eines erfindungsgemäßen metK Gens in vorteilhafter Weise schwefelhaltige Feinchemikalien, insbesondere L-Methionin, produzieren.

Um die Aktivität oder Menge eines Enzyms, z.B. der S-Adenosylmethionin Synthase, metK, zu verringern, kann der Fachmann unterschiedliche Maßnahmen einzeln oder in Kombinationen ausführen. Durch Reduktion der Transkriptionshäufigkeit des Gens, das für das erfindungsgemäße Protein kodiert, kann die Konzentration des betreffenden Proteins gesenkt werden. Dies kann der Fachmann durch Veränderung oder Austausch der Promotor- oder Regulationsregion, sowie der Ribosomenbindungsstelle des kodierenden Gens erreichen. Stromab der kodierenden Region kann der Fachmann Terminatoren verändern oder Sequenzen einfügen, die zu einer verringerten Stabilität des Transkriptes führen. Diese, die Lebensdauer der mRNA verringernden Maßnahmen ermöglichen, die Expression des zugehörigen Proteins, und damit seine Konzentration abzusenken.

Auß der Ebene des exprimierten Enzyms können fusionierte Sequenzen zu einer erhöhten Abbaurate und damit ebenfalls zu einer Absenkung der Konzentration des Proteins führen. Außerdem kann der Fachmann durch gezielte oder ungerichtete Mutagenese des kodierenden Gens die Aktivität, die Substrataffinität und die Substratspezifität verändern. Enzyme können durch Mutationen in den korrespondierenden Genen derart in ihrer Aktivität beeinflußt werden, dass es zu einer teilweisen oder vollständigen Verringerung der Reaktionsgeschwindigkeit der enzymatischen Reaktion kommt. Beispiele für solche Mutationen sind dem Fachmann bekannt (Motoyama H. Yano H. Terasaki Y. Anazawa H. Applied & Environmental Microbiology. 67:3064-70, 2001, Eikmanns BJ. Eggeling L. Sahm H. Antonie van Leeuwenhoek. 64:145-63, 1993-94) Mutanten des Proteins können auch zu verringerter oder verhinderter Homo- oder Heteromultimerisierung von Enzymkomplexen und damit ebenfalls zu einer Verschlechterung der enzymatischen Eigenschaften führen.

0

Solchermaßen veränderte Gene können entweder in Plasmiden oder bevorzugt im Chromosom integriert vorliegen. Dabei kann das ursprüngliche, nicht auf diese Art veränderte Gen noch zusätzlich vorhanden sein, bevorzugt aber gegen das veränderte Gen ausgetauscht sein.

10

Um die Aktivität eines Enzyms, z.B. der S-Adenosylmethionin Synthase (metK), gemessen in einem coryneformen Bakterium, zu verringern, kann es ausreichend sein, Gene, die für funktionale Äquivalente, wie künstlich hergestellte Mutanten oder natürliche Homologe aus anderen Organsimen kodieren, zu exprimieren. Dabei kann das ursprüngliche Gen noch zusätzlich vorhanden sein, bevorzugt aber gegen das veränderte oder homologe Gen ausgetauscht sein.

Zusätzlich kann es für die Produktion von schwefelhaltige Feinchemikalien, insbesondere L-Methionin, durch Fermentation in coryneformen Bakterien, vorteilhaft sein, neben einer Expression eines erfindungsgemäßen metK-Gen eines oder mehrere Enzyme des jeweiligen Biosyntheseweges, des Cystein-Stoffwechselwegs, der Aspartatsemialdehyd-Synthese, der Glykolyse, der Anaplerotik, des Pentose-Phosphat-Stoffwechsels, des Zitronensäure-Zyklus oder des Aminosäure-Exports zu verstärken.

- So kann für die Herstellung von schwefelhaltige Feinchemikalien, insbesondere L-Methionin, eines oder mehrere der folgenden Gene verstärkt sein:
 - das für eine Aspartatkinase kodierende Gen lysC (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 281),
 - das für eine Aspartat-Semialdehyd kodierende Gen asd (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 282),
- das für die Glycerinaldehyd-3-Phosphat Dehydrogenase kodierende Gen gap (Eikmanns (1992), Journal of Bacteriology 174: 6076-6086),
 - das für die 3-Phosphoglycerat Kinase kodierende Gen pgk (Eikmanns (1992), Journal of Bacteriology 174: 6076-6086),
 - das für die Pyruvat Carboxylase kodierende Gen pyc (Eikmanns (1992), Journal of Bacteriology 174: 6076-6086),
 - das für die Triosephosphat Isomerase kodierende Gen tpi (Eikmanns (1992), Journal of Bacteriology 174: 6076-6086),
 - das für die Homoserin O-Acetyltransferase kodierende Gen metA (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 725),
- das für die Cystathionin-gamma-Synthase kodierende Gen metB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3491),
 - das für die Cystathionin-gamma-Lyase kodierende Gen metC (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3061),
- das für die Cystathionin-Synthase kodierende Gen metH (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO.
 5 1663),
 - das für die Serin-Hydroxymethyltransferase kodierende Gen glyA (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 1110),

15

- das für die O-Acetylhomoserin-Sulfhydrylase kodierende Gen metY (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 726),
- das für die Methylentetrahydrofolat-Reduktase kodierende Gen metF (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2379),
- das für die Phosphoserin-Aminotransferase kodierende Gen serC (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 928)
 - eines für die Phosphoserin-Phosphatase kodierende Gen serB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 334, DNA-SEQ NO. 467, DNA-SEQ NO. 2767)
 - das für die Serine Acetyl-Transferase kodierende Gen cysE (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2818)
 - das für die Cystein-Synthase kodierende Gen cysK (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2817),
 - das für eine Homoserin-Dehydrogenase kodierende Gen hom (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 1306)

So kann für die Herstellung von schwefelhaltige Feinchemikalien, insbesondere L-Methionin in coryneformen Bakterien, vorteilhaft sein, gleichzeitig wenigstens eines der nachfolgenden Gene zu mutieren, so dass die korrespondierenden Proteine, verglichen mit nicht mutierten Proteinen, in geringerem Maße oder nicht durch einen Stoffwechselmetaboliten in ihrer Aktivität beeinflusst werden oder so dass ihre spezifische Aktivität gesteigert wird:

- das für eine Aspartatkinase kodierende Gen lysC (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 281),
- das für die Pyruvat Carboxylase kodierende Gen pyc (Eikmanns (1992), Journal of Bacteriology 174: 6076-6086),
- das für die Homoserin O-Acetyltransferase kodierende Gen metA (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 725),
 - das für die Cystathionin-gamma-Synthase kodierende Gen metB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3491),
 - das für die Cystathionin-gamma-Lyase kodierende Gen metC (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3061),
 - das für die Methionin-Synthase kodierende Gen metH (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 1663),
 - das für die Serin-Hydroxymethyltransferase kodierende Gen glyA (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 1110),
- das für die O-Acetylhomoserin-Sulfhydrylase kodierende Gen metY (EP 1 108 790 A2;
 DNA-SEQ NO. 726),

- das für die Methylentetrahydrofolat-Reduktase kodierende Gen metF (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2379),
- das für die Phosphoserin-Aminotransferase kodierende Gen serC (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 928)
- eines für die Phosphoserin-Phosphatase kodierende Gen serB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 334, DNA-SEQ NO. 467, DNA-SEQ NO. 2767)
 - das für die Serine Acetyl-Transferase kodierende Gen cysE (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2818)
 - das für die Cystein-Synthase kodierende Gen cysK (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2817).
 - das für eine Homoserin-Dehydrogenase kodierende Gen hom (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 1306)

Weiterhin kann es für die Produktion von schwefelhaltige Feinchemikalien, insbesondere LMethionin, vorteilhaft sein, zusätzlich zur Expression eines der erfindungsgemäßen metKGene eines oder mehrere der folgenden Gene abzuschwächen, insbesondere deren
Expression zu verningern, oder auszuschalten:

- das für die Homoserine-Kinase kodierende Gen thrB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3453)
 - das für die Threonin Dehydratase kodierende Gen ilvA (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2328)
 - das für die Threonin Synthase kodierende Gen thrC (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3486)
- das für die Meso-Diaminopimelat D-Dehydrogenase kodierende Gen ddh (EP 1 108 790
 A2; DNA-SEQ NO. 3494)
 - das für die Phosphoenolpyruvat-Carboxykinase kodierende Gen pck (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3157)
 - das für die Glucose-6-Phosphat-6-Isomerase kodierende Gen pgi (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 950)
 - das für die Pyruvat-Oxidase kodierende Gen poxB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2873)
 - das für die Dihydrodipicolinat Synthase kodiernde Gen dapA(EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3476)
 - das für die Dihydrodipicolinat Reduktase kodiernde Gen dapB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3477)
 - das für die Diaminopicolinat Decarboxylase kodiernde Gen lysA (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3451)

10

Weiterhin kann es für die Produktion von schwefelhaltige Feinchemikalien, insbesondere L-Methionin, vorteilhaft sein, zusätzlich zur Expression eines der erfindungsgemäßen metK-Gene in coryneformen Bakterien gleichzeitig wenigstens eines der folgenden Gene so zu mutieren, dass die enzymatische Aktivität des korrespondierenden Proteins teilweise oder vollständig verringert wird:

- das für die Homoserine-Kinase kodierende Gen thrB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3453)
- das für die Threonin Dehydratase kodierende Gen ilvA (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2328)
- das für die Threonin Synthase kodierende Gen thrC (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3486)
- das für die Meso-Diaminopimelat D-Dehydrogenase kodierende Gen ddh (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3494)
- das für die Phosphoenolpyruvat-Carboxykinase kodierende Gen pck (EP 1 108 790 A2;
 DNA-SEQ NO. 3157)
 - das für die Glucose-6-Phosphat-6-Isomerase kodierende Gen pgi (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 950)
 - das für die Pyruvat-Oxidase kodierende Gen poxB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 2873)
 - das für die Dihydrodipicolinat Synthase kodiernde Gen dapA(EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ
 NO. 3476)
 - das für die Dihydrodipicolinat Reduktase kodiernde Gen dapB (EP 1 108 790 A2; DNA-SEQ NO. 3477)
- das für die Diaminopicolinat Decarboxylase kodiernde Gen lysA (EP 1 108 790 A2; DNA-!5 SEQ NO. 3451)

Weiterhin kann es für die Produktion von schwefelhaltige Feinchemikalien, insbesondere L-Methionin, vorteilhaft sein, neben der Expression eines erfindungsgemäßen metK-Gens unerwünschte Nebenreaktionen auszuschalten (Nakayama: "Breeding of Amino Acid Producing Microorganisms", in: Overproduction of Microbial Products, Krumphanzl, Sikyta, Vanek (eds.), Academic Press, London, UK. 1982).

Zur Erzielung einer Überexpression kann der Fachmann unterschiedliche Maßnahmen einzeln oder in Kombination ergreifen. So kann die Kopienzahl der entsprechenden Gene erhöht werden, oder es kann die Promotor- und Regulationsregion oder die Ribosomenbindungsstelle, die sich stromaufwärts des Strukturgens befindet, mutiert werden. In gleicher Weise wirken Expressionskassetten, die stromaufwärts des Strukturgens M/43138

eingebaut werden. Durch induzierbare Promotoren ist es zusätzlich möglich, die Expression im Verlaufe der fermentativen L-Methionin-Produktion zu steigern. Durch Maßnahmen zur Verlängerung der Lebensdauer der mRNA wird ebenfalls die Expression verbessert. Weiterhin wird durch Verhinderung des Abbaus des Enzymproteins ebenfalls die Enzymaktivität verstärkt. Die Gene oder Genkonstrukte können entweder in Plasmiden mit unterschiedlicher Kopienzahl vorliegen oder im Chromosom integriert und amplifiziert sein. Alternativ kann weiterhin eine Überexpression der betreffenden Gene durch Veränderung der Medienzusammensetzung und Kulturführung erreicht werden.

Anleitungen hierzu findet der Fachmann unter anderem bei Martin et al. (Biotechnology 5, 137-146 (1987)), bei Guerrero et al. (Gene 138, 35-41 (1994)), Tsuchiya und Morinaga (Bio/Technology 6, 428-430 (1988)), bei Eikmanns et al. (Gene 102, 93-98 (1991)), in der EP 0472869, in US 4,601,893, bei Schwarzer und Pühler (Biotechnology 9, 84-87 (1991), bei Remscheid et al. (Applied and Environmental Microbiology 60,126-132 (1994), bei LaBarre et al. (Journal of Bacteriology 175, 1001-1007 (1993)), in der WO 96/15246, bei Malumbres et al. (Gene 134, 15-24 (1993)), in der JP-A-10-229891, bei Jensen und Hammer (Biotechnology and Bioengineering 58,.191-195 (1998)), bei Makrides (Microbiological Reviews 60:512-538 (1996) und in bekannten Lehrbüchern der Genetik und Molekularbiologie.

20

25

10

:5

5

Gegenstand der Erfindung sind deshalb auch Expressionskonstrukte, enthaltend unter der genetischen Kontrolle regulativer Nukleinsäuresequenzen eine für ein erfindungsgemäßes Polypeptid kodierende Nukleinsäuresequenz; sowie Vektoren, umfassend wenigstens eines dieser Expressionskonstrukte. Vorzugsweise umfassen solche erfindungsgemäßen Konstrukte 5'-stromaufwärts von der jeweiligen kodierenden Sequenz einen Promotor und 3'stromabwärts eine Terminatorsequenz sowie gegebenenfalls weitere übliche regulative Elemente, und zwar jeweils operativ verknüpft mit der kodierenden Sequenz. Unter einer "operativen Verknüpfung" versteht man die sequentielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und gegebenenfalls weiterer regulativer Elemente derart, dass jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann. Beispiele für operativ verknüpfbare Sequenzen sind Aktivierungssequenzen sowie Enhancer und dergleichen. Weitere regulative Elemente umfassen selektierbare Marker, Amplifikationssignale, Replikationsursprünge und dergleichen. Geeignete regulatorische Sequenzen sind z.B. beschrieben in Goeddel, Gene Expression Technology: Methods in Enzymology 185, Academic Press, San Diego, CA (1990).

10

15

20

25

30

Zusätzlich ZU den artifiziellen Regulationssequenzen kann natürliche Regulationssequenz vor dem eigentlichen Strukturgen noch vorhanden sein. Durch genetische Veränderung kann diese natürliche Regulation gegebenenfalls ausgeschaltet und die Expression der Gene erhöht oder erniedrigt werden. Das Genkonstrukt kann aber auch einfacher aufgebaut sein, das heißt es werden keine zusätzlichen Regulationssignale vor das Strukturgen insertiert und der natürliche Promotor mit seiner Regulation wird nicht entfernt. Statt dessen wird die natürliche Regulationssequenz so mutiert, dass keine Regulation mehr erfolgt und die Genexpression gesteigert oder verringert wird. Die Nukleinsäuresequenzen können in einer oder mehreren Kopien im Genkonstrukt enthalten sein.

Beispiele für brauchbare Promotoren sind: die Promotoren, ddh, amy, lysC, dapA, lysA aus Corynebacterium glutamicum, aber auch gram-positive Promotoren, wie SPO2 wie sie in Bacillus Subtilis and Its Closest Relatives, Sonenshein, Abraham L.,Hoch, James A., Losick, Richard; ASM Press, District of Columbia, Washington und Patek M. Eikmanns BJ. Patek J. Sahm H. Microbiology. 142 1297-309, 1996 beschrieben sind, oder aber auch cos-, tac-, trp-, tet-, trp-tet-, lpp-, lac-, lpp-lac-, laclq-, T7-, T5-, T3-, gal-, trc-, ara-, SP6-, I-PR- oder I-PL-Promotor, die vorteilhafterweise in gram-negativen Bakterien Anwendung finden. Bevorzugt ist auch die Verwendung induzierbarer Promotoren, wie z.B. licht- und insbesondere temperaturinduztierbarer Promotoren, wie der P_rP_r-Promotor. Prinzipiell können alle natürlichen Promotoren mit ihren Regulationssequenzen verwendet werden. Darüber hinaus können auch synthetische Promotoren vorteilhaft verwendet werden.

Die genannten regulatorischen Sequenzen sollen die gezielte Expression der Nukleinsäuresequenzen ermöglichen. Dies kann beispielsweise je nach Wirtsorganismus bedeuten, dass das Gen erst nach Induktion exprimiert oder überexprimiert wird, oder dass es sofort exprimiert und/oder überexprimiert wird.

Die regulatorischen Sequenzen bzw. Faktoren können dabei vorzugsweise die Expression negativ beeinflussen und dadurch verringern. So kann eine Abschwächung auf der Transkriptionsebene erfolgen, indem schwache Transkriptionssignale wie Promotoren und/oder "Enhancer" verwendet werden. Daneben ist aber auch eine Abschwächung der Translation möglich, indem beispielsweise die Stabilität der mRNA verringert wird.

Die regulatorischen Sequenzen bzw. Faktoren können dabei vorzugsweise die Expression positiv beeinflussen und dadurch erhöhen oder erniedrigen. So kann eine Verstärkung der regulatorischen Elemente vorteilhafterweise auf der Transkriptionsebene erfolgen, indem M/43138

starke Transkriptionssignale wie Promotoren und/oder "Enhancer" verwendet werden. Daneben ist aber auch eine Verstärkung der Translation möglich, indem beispielsweise die Stabilität der mRNA verbessert wird.

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors, 5 einer geeigneten Shine-Dalgamo-Sequenz mit einer metK-Nukleotidsequenz sowie einem geeigneten Terminationssignal. Dazu verwendet man gängige Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in Current Protocols in Molecular Biology. 1993, John Wiley & Sons, Incorporated, New York New York, PCR Methods, Gelfand, David 10 H., Innis, Michael A., Sinsky, John J. 1999, Academic Press, Incorporated, California, San Diego, ., PCR Cloning Protocols, Methods in Molecular Biology Ser., Vol. 192, 2nd ed., Humana Press, New Jersey, Totowa. T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, 15 F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley Interscience (1987) beschrieben sind.

Das rekombinante Nukleinsäurekonstrukt bzw. Genkonstrukt wird zur Expression in einem geeigneten Wirtsorganismus vorteilhafterweise in einen wirtsspezifischen Vektor insertiert, der eine optimale Expression der Gene im Wirt ermöglicht. Vektoren sind dem Fachmann wohl bekannt und können beispielsweise aus "Cloning Vectors" (Pouwels P. H. et al., Hrsg, Elsevier, Amsterdam-New York-Oxford, 1985) entnommen werden. Unter Vektoren sind außer Plasmiden auch alle anderen dem Fachmann bekannten Vektoren, wie beispielsweise Phagen, Transposons, IS-Elemente, Phasmide, Cosmide, und lineare oder zirkuläre DNA zu verstehen. Diese Vektoren können autonom im Wirtsorganismus repliziert oder chromosomal repliziert werden.

Erfindungsgemäße metK Gene werden beispielhaft mit Hilfe von episomalen Plasmiden exprimiert. Als Plasmide eignen sich solche, die in coryneformen Bakterien repliziert werden. Zahlreiche bekannte Plasmidvektoren, wie z. B. pZ1 (Menkel et al., Applied and Environmental Microbiology (1989) 64: 549-554), pEKEx1 (Eikmanns et al., Gene 102: 93-98 (1991)) oder pHS2-1 (Sonnen et al., Gene 107: 69-74 (1991)) beruhen auf den kryptischen Plasmiden pHM1519, pBL1 oder pGA1. Andere Plasmidvektoren, wie z. B. pCLiK5MCS, SEQ ID NO: 9, oder solche, die auf pCG4 (US-A 4,489,160) oder pNG2 (Serwold-Davis et al., FEMS Microbiology Letters 66, 119-124 (1990)) oder pAG1 (US-A 5,158,891) beruhen, können in gleicher Weise verwendet werden.

20

25

10

Weiterhin eignen sich auch solche Plasmidvektoren mit Hilfe derer man das Verfahren der Genamplifikation durch Integration in das Chromosom anwenden kann, so wie es beispielsweise von Remscheid et al. (Applied and Environmental Microbiology 60,126-132 (1994)) zur Duplikation bzw. Amplifikation des hom-thrB-Operons beschrieben wurde. Bei dieser Methode wird das vollständige Gen in einen Plasmidvektor kloniert, der in einem Wirt (typischerweise E. coli), nicht aber in C. glutamicum replizieren kann. Als Vektoren kommen beispielsweise pSUP301 (Sirnon et al., Bio/ Technology 1,784-791 (1983)), pK18mob oder pK19mob (Schäfer et al., Gene 145,69-73 (1994)), Bernard et al., Journal ofMolecular Biology, 234: 534-541 (1993)), pEM1 (Schrumpf et al. 1991, Journal of Bacteriology 173: 4510-4516) oder pBGS8 (Spratt et al.,1986, Gene 41: 337-342) in Frage. Andere Plasmidvektoren, wie z. B. pCLiK5MCS integrativ sacB, SEQ ID NO:12, können in gleicher Weise verwendet werden.

Der Plasmidvektor, der das zu amplifizierende Gen enthält, wird anschließend durch Transformation in den gewünschten Stamm von C. glutamicum überführt. Methoden zur Transformation sind beispielsweise bei Thierbach et al. (Applied Microbiology and Biotechnology 29, 356-362 (1988)), Dunican und Shivnan (Biotechnology 7, 1067-1070 (1989)) und Tauch et al. (FEMS Microbiological Letters 123,343-347 (1994)) beschrieben.

20

25

5

10

15

Die erfindungsgemäß hergestellten Mikroorganismen können kontinuierlich oder diskontinuierlich im batch Verfahren (Satzkultivierung) oder im fed batch (Zulaufverfahren) oder repeated fed batch Verfahren (repetitives Zulaufverfahren) zur Produktion von schwefelhaltige Feinchemikalien, insbesondere L-Methionin, kultiviert werden. Eine Zusammenfassung über bekannte Kultivierungsmethoden ist im Lehrbuch von Chmiel (Bioprozeßtechnik 1. Einführung in die Bioverfahrenstechnik (Gustav Fischer Verlag, Stuttgart, 1991)) oder im Lehrbuch von Storhas (Bioreaktoren und periphere Einrichtungen (Vieweg Verlag, Braunschweig/Wiesbaden, 1994)) zu finden.

- Das zu verwendende Kulturmedium hat in geeigneter Weise den Ansprüchen der jeweiligen Stämme zu genügen. Beschreibungen von Kulturmedien verschiedener Mikroorganismen sind im Handbuch "Manual of Methods für General Bacteriology" der American Society für Bacteriology (Washington D. C., USA, 1981) enthalten.
- Diese erfindungsgemäß einsetzbaren Medien umfassen gewöhnlich eine oder mehrere Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen, anorganische Salze, Vitamine und/oder Spurenelemente.

Bevorzugte Kohlenstoffquellen sind Zucker, wie Mono-, Di- oder Polysaccharide. Sehr gute Kohlenstoffquellen sind beispielsweise Glucose, Fructose, Mannose, Galactose, Ribose, Sorbose, Ribulose, Lactose, Maltose, Saccharose, Raffinose, Stärke oder Cellulose. Man kann Zucker auch über komplexe Verbindungen, wie Melassen, oder andere Nebenprodukte der Zucker-Raffinierung zu den Medien geben. Es kann auch vorteilhaft sein, Gemische verschiedener Kohlenstoffquellen zuzugeben. Andere mögliche Kohlenstoffquellen sind Öle und Fette wie z. B. Sojaöl. Sonnenblumenöl. Erdnußöl und Kokosfett, Fettsäuren wie z. B. Palmitinsäure, Stearinsäure oder Linolsäure, Alkohole wie z. B. Glycerin, Methanol oder Ethanol und organische Säuren wie z. B. Essigsäure oder Milchsäure.

10

15

25

Stickstoffquellen sind gewöhnlich organische oder anorganische Stickstoffverbindungen oder Materialien, die diese Verbindungen enthalten. Beispielhafte Stickstoffquellen umfassen Ammoniak-Gas oder Ammoniumsalze, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumchlorid, Ammoniumphosphat, Ammoniumcarbonat oder Ammoniumnitrat, Nitrate, Harnstoff, Aminosäuren oder komplexe Stickstoffquellen, wie Maisquellwasser, Sojamehl, Sojaprotein, Hefeextrakt, Fleischextrakt und andere. Die Stickstoffquellen können einzeln oder als Mischung verwendet werden.

Anorganische Salzverbindungen, die in den Medien enthalten sein können, umfassen die Chlorid-,Phosphor- oder Sulfatsalze von Calcium, Magnesium, Natrium, Kobalt, Molybdän, Kalium, Mangan, Zink, Kupfer und Eisen.

Als Schwefelquelle für die Herstellung von schwefelhaltigen Feinchemikalien, insbesondere von Methionin, können anorganische schwefelhaltige Verbindungen wie beispielsweise Sulfate, Sulfite, Dithionite, Tetrathionate, Thiosulfate, Sulfide aber auch organische Schwefelverbindungen, wie Mercaptane und Thiole, verwendet werden.

Als Phosphorquelle können Phosphorsäure, Kaliumdihydrogenphosphat oder Dikaliumhydrogenphosphat oder die entsprechenden Natrium haltigen Salze verwendet werden.

Chelatbildner können zum Medium gegeben werden, um die Metallionen in Lösung zu halten. Besonders geeignete Chelatbildner umfassen Dihydroxyphenole, wie Catechol oder Protocatechuat, oder organische Säuren, wie Citronensäure.

;5

10

Die erfindungsgemäß eingesetzten Fermentationsmedien enthalten üblicherweise auch andere Wachstumsfaktoren, wie Vitamine oder Wachstumsförderer, zu denen beispielsweise M/43138

15

Biotin, Riboflavin, Thiamin, Folsäure, Nikotinsäure, Panthothenat und Pyridoxin gehören. Wachstumsfaktoren und Salze stammen häufig von komplexen Medienkomponenten, wie Hefeextrakt, Melassen, Maisquellwasser und dergleichen. Dem Kulturmedium können überdies geeignete Vorstufen zugesetzt werden. Die genaue Zusammensetzung der Medienverbindungen hängt stark vom jeweiligen Experiment ab und wird für jeden spezifischen Fall individuell entschieden. Information über die Medienoptimierung ist erhältlich aus dem Lehrbuch "Applied Microbiol. Physiology, A Practical Approach" (Hrsg. P.M. Rhodes, P.F. Stanbury, IRL Press (1997) S. 53-73, ISBN 0 19 963577 3). Wachstumsmedien lassen sich auch von kommerziellen Anbietern beziehen, wie Standard 1 (Merck) oder BHI (Brain heart infusion, DIFCO) und dergleichen.

Sämtliche Medienkomponenten werden, entweder durch Hitze (20 min bei 1,5 bar und 121°C) oder durch Sterilfiltration, sterilisiert. Die Komponenten können entweder zusammen oder nötigenfalls getrennt sterilisiert werden. Sämtliche Medienkomponenten können zu Beginn der Anzucht zugegen sein oder wahlfrei kontinuierlich oder chargenweise hinzugegeben werden.

Die Temperatur der Kultur liegt normalerweise zwischen 15°C und 45°C, vorzugsweise bei 25°C bis 40°C und kann während des Experimentes konstant gehalten oder verändert werden. Der pH-Wert des Mediums sollte im Bereich von 5 bis 8,5, vorzugsweise um 7,0 liegen. Der pH-Wert für die Anzucht läßt sich während der Anzucht durch Zugabe von basischen Verbindungen wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Armmoniak bzw. Ammoniakwasser oder sauren Verbindungen wie Phosphorsäure oder Schwefelsäure kontrollieren. Zur Kontrolle der Schaumentwicklung können Antischaummittel wie z. B. Fettsäurepolyglykolester, eingesetzt werden. Zur Aufrechterhaltung der Stabilität von Plasmiden können dem Medium geeignete selektiv wirkende Stoffe, wie z. B. Antibiotika, hinzugefügt werden. Um aerobe Bedingungen aufrechtzuerhalten, werden Sauerstoff oder Sauerstoff haltige Gasmischungen, wie z. B. Umgebungsluft, in die Kultur eingetragen. Die Temperatur der Kultur liegt normalerweise bei 20°C bis 45°C und vorzugsweise bei 25°C bis 40°C. Die Kultur wird solange fortgesetzt, bis sich ein Maximum des gewünschten Produktes gebildet hat. Dieses Ziel wird normalerweise innerhalb von 10 Stunden bis 160 Stunden erreicht.

Die so erhaltenen, insbesondere L-Methionin enthaltenden, Fermentationsbrühen haben üblicherweise eine Trockenmasse von 7,5 bis 25 Gew.-%.

Vorteilhaft ist außerdem auch, wenn die Fermentation zumindest am Ende, insbesondere jedoch über mindestens 30% der Fermentationsdauer zuckerlimitiert gefahren wird. Das heißt, dass während dieser Zeit die Konzentration an verwertbarem Zucker im Fermentationsmedium auf ≥ 0 bis 3 g/l gehalten, beziehungsweise abgesenkt wird.

5

Die Fermentationsbrühe wird anschließend weiterverarbeitet. Je nach Anforderung kann die Biomasse ganz oder teilweise durch Separationsmethoden, wie z. B. Zentrifugation, Filtration, Dekantieren oder einer Kombination dieser Methoden aus der Fermentationsbrühe entfernt oder vollständig in ihr belassen werden.

10

15

20

25

30.

35

M/43138

Anschließend kann die Fermentationsbrühe mit bekannten Methoden, wie z. B. mit Hilfe eines Rotationsverdampfers, Dünnschichtverdampfers, Fallfilmverdampfers, durch Umkehrosmose, oder durch Nanofiltration, eingedickt beziehungsweise aufkonzentriert werden. Diese aufkonzentrierte Fermentationsbrühe kann anschließend durch Gefriertrocknung, Sprühtrocknung, Sprühgranulation oder durch anderweitige Verfahren aufgearbeitet werden.

Es ist aber auch möglich die schwefelhaltigen Feinchemikalien, insbesonder L-Methionin, weiter aufzureinigen. Hierzu wird die produkthaltige Brühe nach dem Abtrennen der Biomasse einer Chromatographie mit einem geeigneten Harz unterworfen, wobei das gewünschte Produkt oder die Verunreinigungen ganz oder teilweise auf dem Chromatographieharz zurückgehalten werden. Diese Chromatographieschritte können nötigenfalls wiederholt werden, wobei die gleichen oder andere Chromatographieharze verwendet werden. Der Fachmann ist in der Auswahl der geeigneten Chromatographieharze und ihrer wirksamsten Anwendung bewandert. Das gereinigte Produkt kann durch Filtration oder Ultrafiltration konzentriert und bei einer Temperatur aufbewahrt werden, bei der die Stabilität des Produktes maximal ist.

Die Identität und Reinheit der isolierten Verbindung(en) kann durch Techniken des Standes der Technik bestimmt werden. Diese umfassen Hochleistungs-Flüssigkeitschromatographie (HPLC), spektroskopische Verfahren, Färbeverfahren, Dünnschichtchromatographie, NIRS, Enzymtest oder mikrobiologische Tests. Diese Analyseverfahren sind zusammengefaßt in: Patek et al. (1994) Appl. Environ. Microbiol. 60:133-140; Malakhova et al. (1996) Biotekhnologiya 11 27-32; und Schmidt et al. (1998) Bioprocess Engineer. 19:67-70. Ulmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry (1996) Bd. A27, VCH: Weinheim, S. 89-90, S. 521-540, S. 540-547, S. 559-566, 575-581 und S. 581-587; Michal, G (1999) Biochemical Pathways: An Atlas of Biochemistry and Molecular Biology, John Wiley and Sons; Fallon, A.

et al. (1987) Applications of HPLC in Biochemistry in: Laboratory Techniques in Biochemistry and Molecular Biology, Bd. 17.

Die Erfindung wird nun anhand der folgenden nicht-limitierenden Beispiele näher beschrieben:

Figur 1 zeigt die Ergebnisse eines radioaktiven metK Assays, durchgeführt mit Wildtypenzym bzw. C94A Mutante.

10

Beispiel 1

Herstellung des Vektors pCLiK5MCS

Zunächst wurden Ampicillinresistenz und Replikationsursprung des Vektors pBR322 mit den Oligonukleotidprimern SEQ ID NO:1 und SEQ ID NO:2 mit Hilfe der Polymerase-Kettenreaktion (PCR) amplifiziert.

SEQ ID NO:1

5'-CCCGGGATCCGCTAGCGGCGCCGGCCGGCCGGTGTGAAATACCGCACAG-3'

20

SEQ ID NO:2

5'-TCTAGACTCGAGCGGCCGGCCGGCCTTTAAATTGAAGACGAAAGGGCCTCG-3'

Neben den zu pBR322 komplementären Sequenzen, enthält der Oligonukleotidprimer SEQ ID NO:1 in 5'-3' Richtung die Schnittstellen für die Restriktionsendonukleasen Smal, BamHI, Nhel und Ascl und der Oligonukleotidprimer SEQ ID NO:2 in 5'-3' Richtung Schnittstellen für die Restriktionsendonukleasen Xbal, Xhol, Notl und Dral. Die PCR Reaktion wurde nach Standardmethode von Innis et al. (PCR Protocols. A Guide to Methods and Applications, Academic Press (1990)) mit PfuTurbo Polymerase (Stratagene, La Jolla, USA) durchgeführt. Das erhaltene DNA Fragment mit einer Größe von ungefähr 2,1 kb 30 wurde mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers gereinigt. Die stumpfen Enden des DNA-Fragmentes wurden mit dem Rapid DNA Ligation Kit (Roche Diagnostics, Mannheim) nach Angaben des Herstellers miteinander ligiert und der Ligationsansatz Standardmethoden wie in Sambrook et al. (Molecular Cloning. A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, beschrieben (1989)), in kompetente E.coli XL-1Blue (Stratagene, La Jolla, USA) transformiert. Eine Selektion auf Plasmid tragende Zellen wurde durch das M/43138

Ausplattieren auf Ampicillin (50µg/ml) haltigen LB Agar (Lennox, 1955, Virology, 1:190) erreicht.

Die Plasmid-DNA eines individuellen Klons wurde mit dem Qiaprep Spin Miniprep Kit (Qiagen, Hilden) nach Angaben des Herstellers isoliert und über Restriktionsverdaus überprüft. Das so erhaltene Plasmid erhält den Namen pCLiK1.

Ausgehend vom Plasmid pWLT1 (Liebl et al., 1992) als Template für eine PCR Reaktion wurde mit den Oligonukleotidprimern SEQ ID NO:3 und SEQ ID NO:4 eine Kanamycin-Resistenzcassette amplifiziert.

SEQ ID NO:3:

5'-GAGATCTAGACCCGGGGATCCGCTAGCGGGCTGCTAAAGGAAGCGGA-3'

15 SEQ ID NO:4:

10

5'-GAGAGGCGCGCCGCTAGCGTGGGCGAAGAACTCCAGCA-3'

Neben den zu pWLT1 komplementären Sequenzen, enthält der Oligonukleotidprimer SEQ ID NO:3 in 5'-3' Richtung die Schnittstellen für die Restriktionsendonukleasen Xbal, Smal, 20 BamHI, NheI und der Oligonukleotidprimer SEQ ID NO:4 in 5'-3' Richtung die Schnittstellen für die Restriktionsendonukleasen Ascl und Nhel. Die PCR Reaktion wurde nach Standardmethode von Innis et al. (PCR Protocols. A Guide to Methods and Applications, Academic Press (1990)) mit PfuTurbo Polymerase (Stratagene, La Jolla, USA) durchgeführt. Das erhaltene DNA Fragment mit einer Größe von ungefähr 1,3 kb wurde mit dem 25 GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Herstellers gereinigt. Das **DNA-Fragment** wurde Restriktionsendonukleasen Xbal und Ascl (New England Biolabs, Beverly, USA) geschnitten und im Anschluß daran erneut mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers gereinigt. Der Vektor 30 pCLiK1 wurde ebenfalls mit den Restriktionsendonukleasen Xbal und AscI geschnitten und mit alkalischer Phosphatase (I (Roche Diagnostics, Mannheim)) nach Angaben des Herstellers dephosphoryliert. Nach Elektrophorese in einem 0,8%igen Agarosegel wurde der linearisierte Vektor (ca. 2,1kb) mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers isoliert. Dieses Vektor-35 Fragment wurde mit Hilfe des Rapid DNA Ligation Kit (Roche Diagnostics, Mannheim) nach Angaben des Herstellers mit dem geschnittenen PCR Fragment ligiert und der

Ligationsansatz nach Standardmethoden wie in Sambrook et al. (Molecular Cloning. A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, beschrieben(1989)), in kompetente E.coli XL-1Blue (Stratagene, La Jolla, USA) transformiert. Eine Selektion auf Plasmid tragende Zellen wurde durch das Ausplattieren auf Ampicillin (50µg/ml) und Kanamycin (20µg/ml) haltigen LB Agar (Lennox, 1955, Virology, 1:190) erreicht.

(Ecritica, 1000, Virology, 1.150) effetch.

Die Plasmid-DNA eines individuellen Klons wurde mit dem Qiaprep Spin Miniprep Kit (Qiagen, Hilden) nach Angaben des Herstellers isoliert und über Restriktionsverdaus überprüft. Das so erhaltene Plasmid erhält den Namen pCLiK2.

10

15

5

Der Vektor pCLiK2 wurde mit der Restriktionsendonuklease Drat (New England Biolabs, Beverly, USA) geschnitten. Nach Elektrophorese in einem 0,8%igen Agarosegel wurde ein ca. 2,3 kb großes Vektorfragment mit dem GFXTMPCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers isoliert. Dieses Vektor-Fragment wurde mit Hilfe des Rapid DNA Ligation Kit (Roche Diagnostics, Mannheim) nach Angaben des Herstellers religiert und der Ligationsansatz nach Standardmethoden wie in Sambrook et al. (Molecular Cloning. A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, beschrieben(1989)), in kompetente E.coli XL-1Blue (Stratagene, La Jolla, USA) transformiert. Eine Selektion auf Plasmid tragende Zellen wurde durch das Ausplattieren auf Kanamycin (20µg/ml) haltigen LB Agar (Lennox, 1955, Virology, 1:190) erreicht.

Die Plasmid-DNA eines individuellen Klons wurde mit dem Qiaprep Spin Miniprep Kit (Qiagen, Hilden) nach Angaben des Herstellers isoliert und über Restriktionsverdaus überprüft. Das so erhaltene Plasmid erhält den Namen pCLiK3.

25

20

Ausgehend vom Plasmid pWLQ2 (Liebl et al., 1992) als Template für eine PCR Reaktion wurde mit den Oligonukleotidprimern SEQ ID NO:5 und SEQ ID NO:6 der Replikationsursprung pHM1519 amplifiziert.

30 SEQ ID NO:5:

5'-GAGAGGGCGCCGCGCAAAGTCCCGCTTCGTGAA-3'

SEQ ID NO:6:

5'-GAGAGGGCGGCCGCTCAAGTCGGTCAAGCCACGC-3'

35 .

Neben den zu pWLQ2 komplementären Sequenzen, enthalten die Oligonukleotidprimer SEQ ID NO:5 und SEQ ID NO:6 Schnittstellen für die Restriktionsendonuklease Notl. Die PCR M/43138

Reaktion wurde nach Standardmethode von Innis et al. (PCR Protocols. A Guide to Methods and Applications, Academic Press (1990)) mit PfuTurbo Polymerase (Stratagene, La Jolla, USA) durchgeführt. Das erhaltene DNA Fragment mit einer Größe von ungefähr 2,7 kb wurde mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers gereinigt. Das DNA-Fragment wurde mit der Restriktionsendonuklease Notl (New England Biolabs, Beverly, USA) geschnitten und im Anschluß daran emeut mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers gereinigt. Der Vektor pCLiK3 wurde ebenfalls mit der Restriktionsendonuklease Notl geschnitten und mit alkalischer Phosphatase (I (Roche Diagnostics, Mannheim)) nach Angaben des Herstellers dephosphoryliert. Nach Elektrophorese in einem 0,8%igen Agarosegel wurde der linearisierte Vektor (ca. 2,3kb) mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers isoliert. Dieses Vektor-Fragment wurde mit Hilfe des Rapid DNA Ligation Kit (Roche Diagnostics, Mannheim) nach Angaben des Herstellers mit dem geschnittenen PCR Fragment ligiert und der Ligationsansatz nach Standardmethoden wie in Sambrook et al. (Molecular Cloning. A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, beschrieben(1989)), in kompetente E.coli XL-1Blue (Stratagene, La Jolla, USA) transformiert. Eine Selektion auf Plasmid tragende Zellen wurde durch das Ausplattieren auf Kanamycin (20µg/ml) haltigen LB Agar (Lennox, 1955, Virology, 1:190) erreicht.

Die Plasmid-DNA eines individuellen Klons wurde mit dem Qiaprep Spin Miniprep Kit (Qiagen, Hilden) nach Angaben des Herstellers isoliert und über Restriktionsverdaus überprüft. Das so erhaltene Plasmid erhält den Namen pCLiK5.

25

20

5

10

15

Für die Erweiterung von pCLiK5 um eine "multiple cloning site" (MCS) wurden die beide synthetischen, weitestgehend komplementären Oligonukleotide SEQ ID NO:7 und SEQ ID NO:8, die Schnittstellen für die Restriktionsendonukleasen Swal, Xhol, Aatl, Apal, Asp718, Mlul, Ndel, Spel, EcoRV, Sall, Clal, BamHI, Xbal und Smal enthalten, durch gemeinsames erhitzen auf 95°C und langsames abkühlen zu einem doppelsträngigen DNA-Fragment vereinigt.

SEQ ID NO:7:

5 SEQ ID NO:8:

Der Vektor pCLiK5 wurde mit den Restriktionsendonuklease Xhol und BamHI (New England Biolabs, Beverly, USA) geschnitten und mit alkalischer Phosphatase (I (Roche Diagnostics, Mannheim)) nach Angaben des Herstellers dephosphoryliert. Nach Elektrophorese in einem 0,8%igen Agarosegel wurde der linearisierte Vektor (ca. 5,0 kb) mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers isoliert. Dieses Vektor-Fragment wurde mit Hilfe des Rapid DNA Ligation Kit (Roche Diagnostics, Mannheim) nach Angaben des Herstellers mit dem synthetischen Doppelsträngigen DNA-Fragment ligiert und der Ligationsansatz nach Standardmethoden wie in Sambrook et al. (Molecular Cloning. A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, beschrieben(1989)), in kompetente E.coli XL-1Blue (Stratagene, La Jolla, USA) transformiert. Eine Selektion auf Plasmid tragende Zellen wurde durch das Ausplattieren auf Kanamycin (20μg/ml) haltigen LB Agar (Lennox, 1955, Virology, 1:190) erreicht.

Die Plasmid-DNA eines individuellen Klons wurde mit dem Qiaprep Spin Miniprep Kit (Qiagen, Hilden) nach Angaben des Herstellers isoliert und über Restriktionsverdaus überprüft. Das so erhaltene Plasmid erhält den Namen pCLiK5MCS.

Sequenzierungsreaktionen wurden nach Sanger et al. (1977) Proceedings of the National Academy of Sciences USA 74:5463-5467 durchgeführt. Die Sequenzierreaktionen wurden mittels ABI Prism 377 (PE Applied Biosystems, Weiterstadt) aufgetrennt und ausgewertet.

Das entstandene Plasmid pCLiK5MCS ist als SEQ ID NO:9 aufgeführt.

35 Beispiel 2

25

30

Herstellung des Vektors pCLiK5MCS integrativ sacB

Ausgehend vom Plasmid pK19mob (Schäfer et al., Gene 145,69-73(1994)) als Template für eine PCR Reaktion wurde mit den Oligonukleotidprimem SEQ ID NO:10 und SEQ ID NO:11 das Bacillus subtilis sacB Gen amplifiziert.

5 SEQ ID NO:10:

5'-GAGAGCGCCGCCGATCCTTTTTAACCCATCAC-3'

SEQ ID NO:11:

5'-AGGAGCGCCCATCGGCATTTTCTTTTGCG-3'

10

15

20

25

30

Neben den zu pK19mobsac komplementären Sequenzen, enthalten die Oligonukleotidprimer SEQ ID NO:10 und SEQ ID NO:11 Schnittstellen für die Restriktionsendonuklease Notl. Die PCR Reaktion wurde nach Standardmethode von Innis et al. (PCR Protocols. A Guide to Methods and Applications, Academic Press (1990)) mit PfuTurbo Polymerase (Stratagene, La Jolla, USA) durchgeführt. Das erhaltene DNA Fragment mit einer Größe von ungefähr 1,9 kb wurde mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers gereinigt. Das DNA-Fragment wurde mit der Restriktionsendonuklease Notl (New England Biolabs, Beverly, USA) geschnitten und im Anschluß daran emeut mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers gereinigt. Der Vektor pCLiK5MCS wurde ebenfalls mit der Restriktionsendonuklease Notl geschnitten und mit alkalischer Phosphatase (I (Roche Diagnostics, Mannheim)) nach Angaben des Herstellers dephosphoryliert. Nach Elektrophorese in einem 0,8%igen Agarosegel wurde ein ungefähr 2,4 kb großes Vektorfragment mit dem GFX™PCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) nach Angaben des Herstellers isoliert. Dieses Vektor-Fragment wurde mit Hilfe des Rapid DNA Ligation Kit (Roche Diagnostics, Mannheim) nach Angaben des Herstellers mit dem geschnittenen PCR Fragment ligiert und der Ligationsansatz nach Standardmethoden wie in Sambrook et al. (Molecular Cloning. A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, beschrieben(1989)), in kompetente E.coli XL-1Blue (Stratagene, La Jolla, USA) transformiert. Eine Selektion auf Plasmid tragende Zellen wurde durch das Ausplattieren auf Kanamycin (20µg/ml) haltigen LB Agar (Lennox, 1955, Virology, 1:190) erreicht.

Die Plasmid-DNA eines individuellen Klons wurde mit dem Qiaprep Spin Miniprep Kit (Qiagen, Hilden) nach Angaben des Herstellers isoliert und über Restriktionsverdaus überprüft. Das so erhaltene Plasmid erhält den Namen pCLiK5MCS integrativ sacB.

Sequenzierungsreaktionen wurden nach Sanger et al. (1977) Proceedings of the National Academy of Sciences USA 74:5463-5467 durchgeführt. Die Sequenzierreaktionen wurden mittels ABI Prism 377 (PE Applied Biosystems, Weiterstadt) aufgetrennt und ausgewertet.

5 Das entstandene Plasmid pCLiK5MCS integrativ sacB ist als SEQ ID NO:12 aufgeführt.

Beispiel 3

Isolierung und Klonierung des metK Gens aus C. glutamicum

- 10 Chromosomale DNA aus C. glutamicum ATCC 13032 wurde nach Tauch et al. (1995) Plasmid 33:168-179 oder Eikmanns et al. (1994) Microbiology 140:1817-1828 präpariert. Die folgenden Oligonukleotidprimer wurden ausgehend von der metK Sequenz aus Großmann et al. (2000) FEMS Microbiology Letters 193:99-103 synthetisiert:
- 15 SEQ ID NO:13

5'-GAGAGCCCGGGAAGAAGGGCTGCGACCTCCTCAT -3'

und

SEQ ID NO:14

5'-CTCTCACGCGTCATATGCAGGTGAGGTAACCCCA -3'

20

Nach Standardmethoden von Innis et al. (1990) PCR Protocols. A Guide to Methods and Applications, Academic Press, und unter Einsatz der aufgeführten Oligonukleotidprimer, sowie Pfu Turbo Polymerase (Fa. Stratagene) wurde ein DNA Fragment von 1640 Basenpaaren aus der genomischen DNA von C. glutamicum amplifiziert.

25

30

35

Das Fragment wurde mit den Restriktionsenzymen Mlu I und Sma I (Roche Diagnostics, Mannheim), die über die PCR-Oligonukleotidprimer eingebracht wurden, gespalten und gelelektrophoretisch aufgetrennt. Anschließend wurde das DNA Fragment mit GFXTMPCR, DNA and Gel Band Purification Kit (Amersham Pharmacia, Freiburg) aus der Agarose aufgereinigt.

Der Vektor pCLiK5MCS, SEQ ID NO:9 wurde ebenfalls mit den Restriktionsenzymen Sma I und Mlu I gespalten und mit alkalischer Phosphatase I (Roche Diagnostics, Mannheim) nach Angaben des Herstellers dephosphoryliert. Vektor und DNA Fragment wurden mit T4 DNA Ligase (Amersham Pharmacia, Freiburg) ligiert und nach Standardmethoden wie in Sambrook et al. (1989), Molecular Cloning. A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, beschrieben, in E.coli XL-1Blue (Fa. Stratagene) transformiert.

M/43138

Die Präparation der Plasmid DNA wurde nach Methoden und mit Materialien der Fa. Quiagen durchgeführt. Sequenzierungsreaktionen wurden nach Sanger et al. (1977) Proceedings of the National Academy of Sciences USA 74:5463-5467 durchgeführt. Die Sequenzierreaktionen wurden mittels ABI Prism 377 (PE Applied Biosystems, Weiterstadt) aufgetrennt und ausgewertet.

Das entstandene Plasmid pCLiK5MCS/metKwt ist als SEQ ID NO:15 aufgeführt.

Beispiel 4

5

10 Mutagenese des metK Gens aus C. glutamicum

Die gerichtete Mutagenese des metK Gens aus C. glutamicum wurde mit dem QuickChange Kit (Fa. Stratagene) und nach Angaben des Herstellers durchgeführt. Die Mutagenese wurde im Plasmid pCLiK5MCS/metKwt, SEQ ID NO:15 durchgeführt. Für den Austausch von Cystein 94 aus SEQ ID NO: 16 nach Alanin 94 wurden folgende Oligonukleotidprimer synthetisiert:

SEQ ID NO:17

5'- GATTCGACGGACGCACCGCTGGCGTCTCAGTATCCATC -3'

20 und

SEQ ID NO:18

5'-GATGGATACTGAGACGCCAGCGGTGCGTCCGAATC -3'

Der Einsatz dieser Oligonukleotidprimer führt in SEQ ID NO:15 zu einem Austausch der Nukleotide in Position 1056 (von C nach G) und 1057 (von A nach C). Der resultierende Aminosäureaustausch Cys94Ala im metK Gen wurde nach Transformation und Plasmidpräparation durch Sequenzierungsreaktionen bestätigt. Das Plasmid erhielt die Bezeichnung pCLiK5MCS/metKC94A und ist als SEQ ID NO:19 aufgeführt.

10

Beispiel 5

SAM Synthetase (metK) Assay

C. glutamicum Stämme, die entweder mit dem Plasmid pCLiK5MCS/metKwt, SEQ ID NO: 15, oder mit dem Plasmid pCLiK5MCS/metKC94A, SEQ ID NO: 19 transformiert wurden, wurden in BHI/Glucose-Medium (37 g/l Brain Heart Infusion Fertigmedium, Fa. Difco, 10 mM (NH₄)₂SO₄, 4% Glucose) bei 30°C bis zu einer OD₆₀₀ von 20 angezogen. Die Zellen wurden bei 4°C abzentrifugiert und das Pellet wurde mit kalter physiologischer Kochsalzlösung M/43138

5

15

20

10

:5

gewaschen. Nach erneuter Zentrifugation wurden 0,25 g feuchtes Zellpellet mit 1 mL Aufschlußpuffer (50 mM Tris pH 7,5, 10 mM MgCl₂, 50 mM KCl, 1 mM DTT) bei 4°C resuspendiert. In einem Ribolyser der Fa. Hybaid und in blauen Ribolyserröhrchen der Fa. Hybaid und bei einer Rotationseinstellung von 6,0 wurde die Bakteriensuspension dreimal für jeweils 30 Sekunden lysiert. Das Lysat wurde durch 45minütige Zentrifugation bei 13.000 rpm in einer Eppendorfzentrifuge geklärt und der Überstand 1:10 mit Wasser verdünnt. Der Proteingehalt wurde nach Bradford, M. M. (1976) Anal. Biochem. 72:248-254 bestimmt.

Die enzymatische Aktivität der SAM Synthase wurde nach Markham, G.D. et al. (1983)

Methods in Enzymology 94: 219-222, mit folgenden Modifikationen bestimmt.

Reaktionsansätze von 100 μ l mit 100 mM Tris pH 8.0, 100 mM KCl, 20 mM MgCl₂, 1,2 mM L-Methionin, 10 mM ATP, 1 μ l ³⁵S-L-Methionin, entsprechend 15,15 μ Ci (Amersham SJ204, spez. Aktivität 1 Ci/ μ mol) und H₂O ad 100 μ l wurden mit 100 μ g der jeweiligen Proteinlysate gestartet und bei 37°C inkubiert. Zu den Zeitpunkten 0, 5, 10, 20, 30 und 60 Minuten wurden 10 μ l Aliquots des Reaktionsansatzes entnommen und auf Eis mit 20 μ l 50 mM EDTA gestoppt.

30 µl der abgestoppten Reaktion wurden auf Phosphocellulose Filtereinheiten (Fa. Pierce, Nr. 29520) gegeben und bei 6.000 rpm in einer Eppendorf-Zentrifuge für 1 Minute abzentrifugiert. Der Filter wurde zweimal mit 500 µl 75 mM Phosphorsäure gewaschen und dann in ein Zählröhrchen mit Szintillationsflüssigkeit gegeben. Die Radioaktivität des gebildeten S-Adenosylmethionins wird in einem Szintilationszähler (Fa. Beckman) bestimmt.

25 Die Messergebnisse sind in beiliegender Figur 1 dargestellt.

Unter Berücksichtigung der spezifischen Aktivität des radioaktiven L-Methioninssowie der eingesetzten Proteinmenge läßt sich die Rate der S-Adenosylmethionin-Bildung aus der Zunahme der eingebauten Radioaktivität pro Zeiteinheit bestimmen. Ihre Einheit lautet µmol S-Adenosylmethionin/min*mg Protein. Diese Rate kann zwischen Wildtypenzym und Mutantenenzym verglichen werden.

Beispiel 6

Bestimmung des zellulären S-Adenosylmethionin Titers in C. glutarnicum

Zur Bestimmung der zellulären Titer von S-Adenosylmethionin in C. glutamicum Stämmen, die entweder mit pCLiK5MCS/metKwt (SEQ ID NO:15), oder pCLiK5MCS/metKC94A (SEQ M/43138

ID NO:19) transformiert wurden, wurde wie folgt verfahren. Ein wie in Beispiel 5 erhaltenes Zellpellet, das mit eiskalter physiologischer Kochsalzlösung gewaschen wurde, wurde mit Trichloressigsäure (200 µl TCA pro 0,1 g feuchtes Pellet) resuspendiert. Nach 5 Minuten auf Eis wurde die Suspension bei 4°C und 13.000 rpm für 5 min in einer Eppendorfzentrifuge geklärt. Der S-Adenosylmethionin Gehalt im Überstand wurde mittels HPLC bestimmt (Ionospher 5C Kationenaustauschersäule, 10 µl Injektionsvolumen; Laufmittel: 70% vol/vol 0,2 M Ammoniumformiat pH 4,0 30% vol/vol Methanol; UV-Detektion 260 nm; 40°C; Retentionszeit 8,5 Min.).

10 Tab.1. S-Adenosylmethionin-Titer

	mg/l	
ATCC 13032 + metK	73,94	
ATCC 13032 + metK C94A	47,36	_

Beispiel 7

20

25

30

5

15 Austausch des metK wt Gens in C. glutamicum durch metK C94A

Für den allelischen Austausch des metK Wildtypgens in C. glutamicum KFCC10065 durch die Mutante metK C94A wurde zunächst die metK C94A Sequenz aus SEQ ID NO:19 in pCLiK5MCS integrativ sacB (SEQ ID NO:12) kloniert. Dazu wurde das Plasmid pCLiK5MCS/metKC94A (SEQ ID NO:19) mit den Restriktionsendonukleasen Bgl II und Xho I (Fa. NEB, Schwalbach) gespalten. Das erhaltene Fragment der Größe 1962 Basenpaare wurde wie in Beispiel 3 beschrieben, gereinigt. Der Vektor pCLiK5MCS integrativ sacB wurde ebenfalls mit Bgl II und XhoI gespalten und wie in Beispiel 3 beschrieben, aufgereinigt. Vektor und Fragment wurden wie in Beispiel 3 beschrieben, ligiert, in E.coli XL-1Blue transformiert. Das Plasmid wurden gereinigt und nach Sequenzierung bestätigt. Das erhaltene Plasmid pCLiK5MCS integrativ sacB/metKC94A ist als SEQ ID NO:20 aufgeführt.

Das Plasmid pCLiK5MCS integrativ sacB/metKC94A wurde in C. glutamicum KFCC10065 mittels Elektroporation wie bei Liebl, et al. (1989) FEMS Microbiology Letters 53:299-303 beschrieben, transformiert. Modifikationen des Protokolls sind in DE 10046870 beschrieben. Die chromosomale Anordnung des metK-Lokus einzelner Transformanten wurde mit Standardmethoden durch Southernblot und Hybridisierung wie in Sambrook et al. (1989), Molecular Cloning. A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, beschrieben, überprüft.

Dadurch wurde sichergestellt, daß es sich bei den Transformanten um solche handelt, die das transformierte Plasmid durch homologe Rekombination am metK-Lokus integriert haben. Nach Wachstum solcher Kolonien über Nacht in Medien, die kein Antibiotikum enthalten, werden solche Transformanten dann auf ein Saccharose-CM-Agarmedium (10% Saccharose) ausplattiert und bei 30°C für 24 Stunden inkubiert.

Da das im Vektor pCLiK5MCS integrativ sacB/metKC94A enthaltende sacB Gen Saccharose in ein toxisches Produkt umwandelt, können nur solche Kolonien anwachsen, die das sacB Gen durch einen zweiten homologen Rekombinationsschritt zwischen dem Wildtyp metK Gen und dem mutierten metKC94A Gen deletiert haben. Während der homologen Rekombination kann entweder das Wildtyp Gen, oder das mutierte Gen zusammen mit dem sacB Gen deletiert werden. Wenn das sacB Gen zusammen mit dem Wildtyp Gen entfernt wird, resultiert eine mutierte Transformante.

Anwachsende Kolonien wurden gepickt, ihre genomische DNA präpariert und das metK Gen mit zwei Methoden analysiert. Zum einen wurde der Austausch von zwei Nukleotiden, wie in Beispiel 4 beschrieben, genutzt. Mit Hilfe eines spezifischen PCR-Oligonukleotidprimers, der an seinem 3'-Ende zwischen beiden Allelen differenzieren kann und eines zweiten metK-spezifischen Oligonukleotidprimers konnten diagnostische PCR-Fragmente generiert werden. Zum anderen wurden bei etwa 100 Transformanten der metK-Lokus nach PCR-Amplifikation mit PCR-Oligonukleotidprimern, die stromauf, bzw. stromab der Mutation binden, sequenziert. Es wurden mehrere mutierte metK Klone erhalten. Ein solcher Klon wurde mit KFCC10065metKC94A bezeichnet. Die Aminosäuresequenz der Mutante C94A entspricht SEQ ID NO:22.

25 -

5

10

Beispiel 8

Herstellung von Methionin mit dem Stamm KFCC10065metKC94A

Der in Beispiel 6 hergestellte Stamm KFCC10065metKC94A wurde auf einer Agar Platte mit BHI-Medium (Difco) für 2 Tage bei 30°C angezogen. Die aufgewachsenen Zellen wurden in Saline von der Agarplatte suspendiert und mit einer OD 600nm von 1,5 in das Medium II überführt. Das Medium II wurde wie folgt zusammengesetzt.

35 Medium IIA

0.6g/l KH₂PO₄

0.4g/l MgSO₄*7H₂O

M/43138

42

25g/l

(NH₄)₂SO₄

40g/l

Rohzucker

60g/l

Melasse

Das so angesetzte Medium wurde mit NH₄OH auf pH 7,8 eingestellt und bei 120°C für 30 min sterilisiert.

Medium IIB:

0.3mg/l

Thiamin*HCI

1mg/l 2mg/l

Biotin

10

5

FeSO₄

2mg/l

MnSO₄

0.1mg/l

Vit.B12

Medium IIB wurden separat angesetzt, durch Filtration sterilisiert und dem Medium IIA zugefügt. Beide Bestandteile IIa und IIB ergeben zusammen das Medium II.

Vom Medium II (= IIA+B) wurden 10ml in einem 100ml Erlenmyerkolben mit 0,5g sterilisiertem CaCO₃ mit Zellen des oben genannten Stamms versetzt, für 72h auf einem Orbitalschüttler mit 200 Upm bei 30°C inkubiert.

20

25

Gebildetes Methionin in der Kulturbrühe wurde mit Hilfe der Aminosäuresäure-Bestimmungsmethode von Agilent auf einer Agilent 1100 Series LC System HPLC bestimmt. Eine Vorsäulenderivatisierung mit Ortho-Phthalaldehyd erlaubt die Quantifizierung der gebildeten Aminosäuren, die Auftrennung des Aminosäuregemsich findet auf einer Hypersil AA-Säule (Agilent) statt.

Patentansprüche

5

10

15

- 1. Verfahren zur fermentativen Herstellung wenigstens einer schwefelhaltigen Feinchemikalie, welches folgende Schritte umfasst:
 - a) Fermentation einer die gewünschte schwefelhaltige Feinchemikalie produzierenden coryneformen Bakterienkultur, wobei in den coryneformen Bakterien zumindest eine Nukleotidsequenz exprimiert wird, welche für ein Protein mit veränderter S-Adenosylmethionin Synthase (metK) --Aktivität kodiert;
 - b) Anreicherung der schwefelhaltigen Feinchemikalie im Medium und/oder in den Zellen der Bakterien, und
 - c) Isolieren der schwefelhaltigen Feinchemikalie.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die schwefelhaltige Feinchemikalie L-Methionin umfasst.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei man mutierte coryneforme Bakterien mit, im Vergleich zum nichtmutierten Wildtyp, verringerter metK Aktivität einsetzt.
- 20 4. Verfahren nach einen der vorhergehenden Ansprüche, wobei das mutierte coryneforme Bakterium außerdem eine, im Vergleich zum nichtmutierten Wildtyp, verbesserte metY Aktivität und/oder eine gesteigerte L-Methionin-Menge aufweist.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die metK-kodierende
 Sequenz eine kodierende Nukleotidsequenz ist, welche für ein Protein mit verringerter metK-Aktivität kodiert, in welchem wenigstens ein Cysteinrest des Wildtypproteins substituiert ist.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, wobei die metK-kodierende Sequenz eine kodierende
 Nukleotidsequenz ist, die für ein Protein mit metK-Aktivität kodiert, welches folgende
 Aminosäureteilsequenz aufweist:

 $G(F/Y)(D/S)X^1X^2(S/T)X^3(G/A)V$

35 worin

X¹ und X² unabhängig voneinander für eine beliebige Aminosäure stehen;

und

X³ für eine von Cys verschiedene Aminosäure steht.

- 7. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die metK-kodierende Sequenz für ein Protein mit metK-Aktivität kodiert, wobei das Protein eine Aminosäuresequenz von Val1 bis Ala407 gemäß SEQ ID NO: 22 oder eine dazu homologe Aminosäuresequenz, welche für ein Protein mit funktionaler Äquivalenz steht, umfasst.
- 10 8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die kodierende metK-Sequenz eine in coryneformen Bakterien replizierbare oder eine stabil in das Chromosom integrierte DNA oder eine RNA ist.
 - 9. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei man
- a) einen mit einem Plasmidvektor transformierten Bakterienstamm einsetzt, der wenigstens eine Kopie der mutierten metK-Sequenz unter der Kontrolle regulativer Sequenzen trägt, oder
 - einen Stamm einsetzt, in dem die mutierte metK-Sequenz in das Chromosom des Bakteriums integriert wurde.

20

- 10. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei man Bakterien fermentiert, in denen zusätzlich wenigstens ein weiteres Gen des Biosyntheseweges der gewünschten schwefelhaltigen Feinchemikalie verstärkt ist.
- 25 11. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei man Bakterien fermentiert, in denen wenigstens ein Stoffwechselweg zumindest teilweise ausgeschaltet sind, der die Bildung der gewünschten schwefelhaltigen Feinchemikalie verringert.
- 30 12. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei man coryneforme Bakterien fermentiert, in denen gleichzeitig wenigstens eines der Gene, ausgewählt unter
 - a) dem für eine Aspartatkinase kodierenden Gen lysC,
 - b) dem für eine Aspartat-Semialdehyd-Dehdrogenase kodierenden Gen asd
- c) dem für die Glycerinaldehyd-3-Phosphat Dehydrogenase kodierenden Gen gap,

5

10

15

20

25

- d) dem für die 3-Phosphoglycerat Kinase kodierenden Gen pgk,
- e) dem für die Pyruvat Carboxylase kodierenden Gen pyc.
- f) dem für die Triosephosphat Isomerase kodierenden Gen tpi,
- g) dem für die Homoserin O-Acetyltransferase kodierenden Gen metA,
- h) dem für die Cystahionin-gamma-Synthase kodierenden Gen metB,
- i) dem f
 ür die Cystahionin-gamma-Lyase kodierenden Gen metC,
- j) dem für die Methionin-Synthase kodierenden Gen metH
- k) dem für die Serin-Hydroxymethyltransferase kodierenden Gen glyA,
-) dem für die O-Acetylhomoserin-Sulfhydrylase kodierenden Gen metY,
- m) dem für die Metylentetrahydrofolat-Reduktase kodierenden Gens metF Gen,
- n) dem für die Phosphoserin-Aminotransferase kodierenden Gens serC Gen, das für die kodiert,
- o) dem für die Phosphoserin-Phosphatase kodierenden Gens serB,
- p) dem für die Serin Acetyl-Transferase kodierenden Gens cysE,
- q) dem für die Cystein-Synthase kodierenden Gen cysK, und
- r) dem für die Homoserin-Dehydrogenase kodierenden Gens hom überexprimiert ist; und/oder

in denen gleichzeitig wenigstens eines dieser Gene so mutiert ist, dass das korrespondierende Protein verglichen mit dem nicht mutierten Protein in geringerem Maße oder nicht mehr durch einen Stoffwechselmetaboliten in seiner Aktivität beeinflusst wird, oder dass dessen spezifische Aktivität gesteigert wird

- 13. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei man coryneforme Bakterien fermentiert, in denen gleichzeitig wenigstens eines der Gene, ausgewählt unter
 - a) dem für die Homoserine-Kinase kodierenden Gen thrB,
 - b) dem für die Threonin Dehydratase kodierenden Gen ilvA.
 - c) dem für die Threonin Synthase kodierenden Gen thrC
 - d) dem für die Meso-Diaminopimelat D-Dehydrogenase kodierenden Gen ddh
- e) dem für die Phosphoenolpyruvat-Carboxykinase kodierenden Gen pck.
 - f) dem für die Glucose-6-Phosphat-6-Isomerase kodierenden Gen pgi,
 - g) dem für die Pyruvat-Oxidase kodierenden Gen poxB,
 - h) dem für die Dihydrodipicolinat Synthase kodiernden Gen dapA,
 - i) dem für die Dihydrodipicolinat Reduktase kodiernden Gen dapB; oder
- j) dem für die Diaminopicolinat Decarboxylase kodiemden Gen lysA

abschwächt ist; und /oder

wobei man coryneforme Bakterien fermentiert, in denen gleichzeitig wenigstens eines dieser Gene so mutiert ist, so dass die enzymatische Aktivivät des korrespondierenden Proteins teilweise oder vollständig verringert wird.

5

- 14. Verfahren gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei man Mikroorganismen der Art Corynebacterium glutamicum einsetzt.
- Verfahren zur Herstellung eines L-Methionin haltigen Tierfuttermittel-Additivs aus
 Fermentationsbrühen, welches folgende Schritte umfasst
 - a) Kultivierung und Fermentation eines L-Methionin produzierenden Mikroorganismus gemäß der Definition in einem der vorhergehenden Ansprüche in einem Fermentationsmedium;
 - b) Entfernung von Wasser aus der L-Methionin haltigen Fermentationsbrühe;
- c) Entfernung der während der Fermentation gebildeten Biomasse in einer Menge von 0 bis 100 Gew.-%; und
 - d) Trocknung der gemäß b) und/oder c) erhaltenen Fermentationsbrühe, um das Tierfuttermittel-Additiv in der gewünschten Pulver- oder Granulatform zu erhalten.
- 20 16. Isoliertes Polynukleotid gemäß der Definition in einem der Ansprüche 5 bis 7, das für ein Polypeptid mit verringerter metK-Aktivität kodiert.
 - 17. MetK-Mutante mit verringerter Aktivität, welches von einem Polynukleotid nach Anspruch 16 kodiert wird.

25

- 18. Rekombinante coryneforme Bakterien, die ein mutiertes metK Gen, umfassend eine Polynukleotidsequenz gemäß der Definition in einem der Ansprüche 5 bis 7, exprimieren.
- 30 19. Rekombinante coryneforme Bakterien nach Anspruch 18 welche das metK-Wildtypenzym nicht mehr exprimieren.
 - Rekombinante coryneforme Bakterien gemäß Anspruch 19, welche im Vergleich zum korrespondierenden Wildtypstamm wenigstens eines der folgenden Merkmale:
- a) geringeren intrazellulären S-Adenosylmethionin Titer

5

- b) geringere intrazelluläre S-Adenosylmethionin Synthase Konzentration, oder
- c) geringere Aktivität der S-Adenosylmethionin Synthase, bestimmt anhand der S-Adenosylmethionin Bildungsrate;
 und zusätzlich gegebenenfalls wenigstens eines der folgenden Merkmale:
- d) verbesserte metY Aktivität, oder
 - e) gesteigerte L-MethioninMenge. aufweisen.
- 21. Expressionskonstrukt, enthaltend unter der Kontrolle einer regulativen

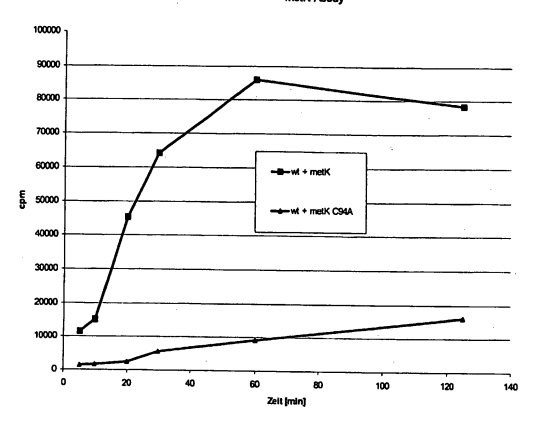
 Nukleotidsequenz die kodierende Sequenz für eine metK-Mutante gemäß der

 Definition in einem der Ansprüche 5 bis 7.

1/1

Fig.1





SEQUENCE LISTING

. 5	<110>	BASF Aktiengesellschaft	
10	<120>	METK	
15	<130>	M/43138	
	<160>	23	·
20	<170>	PatentIn version 3.1	
25	<210>	1	
	<211>	52	
30	<212>	DNA	
30	<213>	Künstliche Sequenz	
35	<400> cccggg	1 gatec getageggeg egeeggeegg eeeggtgtga aatacegeae ag	52
40	<210>	2	
	<211>	53	
	<212>	DNA	
45	<213>	Künstliche Sequenz	
50	<400> tctaga	2 ctcg agcggccgcg gccggccttt aaattgaaga cgaaagggcc tcg	53
	<210>	3	
55	<211>	47	
	<212>	DNA	
60	<213>	Künstliche Sequenz	

5	<400> gagato	3 :taga cccggggatc cgctagcggg ctgctaaagg aagcgga	47
	<210>	4	
10	<211>	38	
10	<212>	DNA	
	<213>	Künstliche Sequenz	
15			
•	<400> gagagg	4 oggg ccgctagcgt gggcgaagaa ctccagca	38
20	<210>	5	
	<211>	34 ·	
25	<212>	DNA	
	<213>	Künstliche Sequenz	
30	<400> gagagg	5 gogg cogogoaaag tocogottog tgaa	34
35	<210>	6	
	<211>	34	
40	<212>	DNA	
	<213>	Künstliche Sequenz	
45	<400> gagagg	6 gcgg ccgctcaagt cggtcaagcc acgc	34
50	<210>	7	
00	<211>	140	
	<212>	DNA	
55	<213>	Kûnstliche Sequenz	
	<400>	7	

	WO 03	/10007	72			•	PCT/EP0	3/05423
	•				3			
	tcgaat	ttaa	atctcgagag	gcctgacgtc	gggcccggta	ccacgcgtca	tatgactagt	60
	tcggac	ctag	ggatatcgtc	gacatcgatg	ctcttctgcg	ttaattaaca	attgggatcc	120
5	tctaga	cccg	ggatttaaat					140
	<210>	8			•			
10	<211>	140						
	<212>	DNA			-			
15	<213>	Kün	stliche Seq	uenz				
20	<400> gatcat	8 ttaa	atcccgggtc	tagaggatcc	caattgttaa	ttaacgcaga	agagcatcga	60
20	tgtcga	cgat	atccctaggt	ccgaactagt	catatgacgc	gtggtaccgg	gcccgacgtc	120
	aggcct	ctcg	agatttaaat					140
25	<210>	9						
	<211>	509	1					
30	<212>	DNA						
	<213>	Küni	stliche Sequ	uenz		·		
35				•				
	<400> tcgatt	9 taaa	tctcgagagg	cctgacgtcg	ggcccggtac	cacgcgtcat	atgactagtt	60
40	cggacc	tagg	gatatcgtcg	acatcgatgc	tcttctgcgt	taattaacaa	ttgggatcct	120
70	ctagac	ccgg	gatttaaatc	gctagcgggc	tgctaaagga	agcggaacac	gtagaaagcc	180
	agtccg	caga	aacggtgctg	accccggatg	aatgtcagct	actgggctat	ctggacaagg	240
45	gaaaac	gcaa	gcgcaaagag	aaagcaggta	gcttgcagtg	ggcttacatg	gcgatagcta	300
	gactgg	gcgg	ttttatggac	agcaagcgaa	ccggaattgc	cagctggggc	gccctctggt	360
50	aaggtt	ggga	agccctgcaa	agtaaactgg	atggctttct	tgccgccaag	gatctgatgg	420
50	cgcagg	ggat	caagatctga	tcaagagaca	ggatgaggat	cgtttcgcat	gattgaacaa	480
	gatgga	ttgc	acgcaggttc	tccggccgct	tgggtggaga	ggctattcgg	ctatgactgg	540
55	gcacaa	caga	caatcggctg	ctctgatgcc	gccgtgttcc	ggctgtcagc	gcaggggggc	600

ccggttcttt ttgtcaagac cgacctgtcc ggtgccctga atgaactgca ggacgaggca

gegeggetat egtggetgge caegaeggge gtteettgeg eagetgtget egaegttgte

660

720

A#/#9490

	actgaagcgg	gaagggactg	gctgctattg	ggcgaagtgc	cggggcagga	tctcctgtca	780
5	tctcaccttg	ctcctgccga	gaaagtatcc	atcatggctg	atgcaatgcg	gcggctgcat	840
·	acgcttgatc	cggctacctg	cccattcgac	caccaagcga	aacatcgcat	cgagcgagca	900
	cgtactcgga	tggaagccgg	tcttgtcgat	caggatgatc	tggacgaaga	gcatcagggg	960
10	ctcgcgccag	ccgaactgtt	cgccaggctc	aaggcgcgca	tgcccgacgg	cgaggatete	1020
	gtcgtgaccc	atggcgatgc	ctgcttgccg	aatatcatgg	tggaaaatgg	ccgcttttct	1080
15	ggattcatcg	actgtggccg	gctgggtgtg	gcggaccgct	atcaggacat	agcgttggct	1140
	acccgtgata	ttgctgaaga	gcttggcggc	gaatgggctg	accgcttcct	cgtgctttac	1200
	ggtatcgccg	ctcccgattc	gcagcgcatc	gccttctatc	gccttcttga	cgagttcttc	1260
20	tgagcgggac	tctggggttc	gaaatgaccg	accaagcgac	gcccaacctg	ccatcacgag	1320
	atttcgattc	caccgccgcc	ttctatgaaa	ggttgggctt	cggaatcgtt	ttccgggacg	1380
25	ccggctggat	gatectecag	cgcggggatc	tcatgctgga	gttcttcgcc	cacgctagcg	1440
	gcgcgccggc	cggcccggtg	tgaaataccg	cacagatgcg	taaggagaaa	ataccgcatc	1500
	aggcgctctt	ccgcttcctc	gctcactgac	tcgctgcgct	cggtcgttcg	gctgcggcga	1560
30	gcggtatcag	ctcactcaaa	ggcggtaata	cggttatcca	cagaatcagg	ggataacgca	1620
	ggaaagaaca	tgtgagcaaa	aggccagcaa	aaggccagga	accgtaaaaa	ggccgcgttg	1680
35	ctggcgtttt	tccataggct	ccgccccct	gacgagcatc	acaaaaatcg	acgctcaagt	1740
	cagaggtggc	gaaacccgac	aggactataa	agataccagg	cgtttccccc	tggaagctcc	1800
	ctcgtgcgct	ctcctgttcc	gaccctgccg	cttaccggat	acctgtccgc	ctttctccct	1860
40	tcgggaagcg	tggcgctttc	tcatagetca	cgctgtaggt	atctcagttc	ggtgtaggtc	1920
	gttcgctcca	agctgggctg	tgtgcacgaa	cccccgttc	agcccgaccg	ctgcgcctta	1980
45	tccggtaact	atcgtcttga	gtccaacccg	gtaagacacg	acttatcgcc	actggcagca	2040
	gccactggta	acaggattag	cagagcgagg	tatgtaggcg	gtgctacaga	gttcttgaag	2100
	tggtggccta	actacggcta	cactagaagg	acagtatttg	gtatctgcgc	tctgctgaag	2160
50	ccagttacct	tcggaaaaag	agttggtagc	tcttgatccg	gcaaacaaac	caccgctggt	2220
	agcggtggtt	tttttgtttg	caagcagcag	attacgcgca	gaaaaaaagg	atctcaagaa	2280
55	gatcctttga	tcttttctac	ggggtctgac	gctcagtgga	acgaaaactc	acgttaaggg	2340
	attttggtca	tgagattatc	aaaaaggatc	ttcacctaga	tccttttaaa	ggccggccgc	2400
	ggccgcgcaa	agtcccgctt	cgtgaaaatt	ttcgtgccgc	gtgattttcc	gccaaaaact	2460

	ttaacgaacg	ttcgttataa	tggtgtcatg	accttcacga	cgaagtacta	aaattggccc	2520
	gaatcatcag	ctatggatct	ctctgatgtc	gcgctggagt	ccgacgcgct	cgatgctgcc	2580
5	gtcgatttaa	aaacggtgat	cggatttttc	cgagctctcg	atacgacgga	cgcgccagca	2640
	tcacgagact	gggccagtgc	cgcgagcgac	ctagaaactc	tcgtggcgga	tcttgaggag	2700
10	ctggctgacg	agctgcgtgc	tcggccagcg	ccaggaggac	gcacagtagt	ggaggatgca	2760
	atcagttgcg	cctactgcgg	tggcctgatt	cctccccggc	ctgacccgcg	aggacggcgc	2820
	gcaaaatatt	gctcagatgc	gtgtcgtgcc	gcagccagcc	gcgagcgcgc	caacaaacgc	2880
15	cacgccgagg	agctggaggc	ggctaggtcg	caaatggcgc	tggaagtgcg	tccccgagc	2940
	gaaattttgg	ccatggtcgt	cacagagetg	gaagcggcag	cgagaattat	cgcgatcgtg	3000
20	gcggtgcccg	caggcatgac	aaacatcgta	aatgccgcgt	ttcgtgtgcc	gtggccgccc	3060
	aggacgtgtc	agcgccgcca	ccacctgcac	cgaatcggca	gcagcgtcgc	gcgtcgaaaa	3120
	agcgcacagg	cggcaagaag	cgataagctg	cacgaatacc	tgaaaaatgt	tgaacgcccc	3180
25	gtgagcggta	actcacaggg	cgtcggctaa	ccccagtcc	aaacctggga	gaaagcgctc	3240
	aaaaatgact	ctagcggatt	cacgagacat	tgacacaccg	gcctggaaat	tttccgctga	3300
30	tctgttcgac	acccatcccg	agctcgcgct	gcgatcacgt	ggctggacga	gcgaagaccg	3360
	ccgcgaattc	ctcgctcacc	tgggcagaga	aaatttccag	ggcagcaaga	cccgcgactt	3420
	cgccagcgct	tggatcaaag	acccggacac	ggagaaacac	agccgaagtt	ataccgagtt	3480
35	ggttcaaaat	cgcttgcccg	gtgccagtat	gttgctctga	cgcacgcgca	gcacgcagcc	3540
	gtgcttgtcc	tggacattga	tgtgccgagc	caccaggccg	gcgggaaaat	cgagcacgta	3600
40	aaccccgagg	tctacgcgat	tttggagcgc	tgggcacgcc	tggaaaaagc	gccagcttgg	3660
	atcggcgtga	atccactgag	cgggaaatgc	cagctcatct	ggctcattga	tccggtgtat	3720
	gccgcagcag	gcatgagcag	cccgaatatg	cgcctgctgg	ctgcaacgac	cgaggaaatg	3780
45		tcggcgctga					3840
		cccagccgta					3900
50	gatcttatgg						3960
	caggagtttt	ctagcggacg	ggcacgtatc	gaagcggcaa	gaaaagccac	tgcggaagca	4020
		ccacgcttga					4080
55		tccgtgtcct					4140
	tttcgccacg	ctttgactgt	gggataccag	ttaaaagcgg	ctggtgagcg	cctaaaagac	4200
	accaagggtc	atcgagccta	cgagcgtgcc	tacaccgtcg	ctcaggcggt	cggaggaggc	4260

	cgtgag	cctg	atctgccgcc	ggactgtgac	cgccagacgg	attggccgcg	acgtgtgcgc	4320
5	ggctac	gtcg	ctaaaggcca	gccagtcgtc	cctgctcgtc	agacagagac	gcagagccag	4380
-	ccgagg	cgaa	aagctctggc	cactatggga	agacgtggcg	gtaaaaaggc	cgcagaacgc	4440
	tggaaa	gacc	caaacagtga	gtacgcccga	gcacagcgag	aaaaactagc	taagtccagt	4500
10	caacga	caag	ctaggaaagc	taaaggaaat	cgcttgacca	ttgcaggttg	gtttatgact	4560
	gttgag	ggag	agactggctc	gtggccgaca	atcaatgaag	ctatgtctga	atttagcgtg	4620
15	tcacgt	caga	ccgtgaatag	agcacttaag	gtctgcgggc	attgaacttc	cacgaggacg	4680
	ccgaaa	gctt	cccagtaaat	gtgccatctc	gtaggcagaa	aacggttccc	ccgtagggtc	4740
	tctctc	ttgg	cctcctttct	aggtcgggct	gattgctctt	gaagetetet	aggggggctc	4800
20	acacca	tagg	cagataacgt	tccccaccgg	ctcgcctcgt	aagcgcacaa	ggactgctcc	4860
	caaaga	tctt	caaagccact	gccgcgactg	ccttcgcgaa	gccttgcccc	gcggaaattt	4920
25	cctcca	ccga	gttcgtgcac	acccctatge	caagcttctt	tcaccctaaa	ttcgagagat	4980
	tggatt	ctta	ccgtggaaat	tcttcgcaaa	aatcgtcccc	tgatcgccct	tgcgacgttg	5040
	gcgtcg	gtgc	cgctggttgc	gcttggcttg	accgacttga	tcagcggccg	c	5091
30	<210>	10						
	<211>	33						
35	<212>	DNA					·	
	<213>	Kūns	tliche Sequ	ienz				
40								
40	<400> gagago	10 ggcc	gccgatcctt	tttaacccat	cac			33
45	<210>	11						
	<211>	32						
50	<212>	DNA						
50	<213>	Kūns	tliche Sequ	lenz				
55	<400>	11 ggcc	gccatcggca	ttttcttttg	cq			32

<210> 12

<211> 4323

5 <212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

10 <400> 12 tcgagaggcc tgacgtcggg cccggtacca cgcgtcatat gactagttcg gacctaggga 60 tatogtogac atogatgoto ttotgogtta attaacaatt gggatootot agaccoggga 120 15 tttaaatcgc tagegggetg ctaaaggaag eggaacaegt agaaagecag teegeagaaa 180 cggtgctgac cccggatgaa tgtcagctac tgggctatct ggacaaggga aaacgcaagc 240 20 gcaaagagaa agcaggtagc ttgcagtggg cttacatggc gatagctaga ctgggcggtt 300 ttatggacag caagegaace ggaattgeea getggggege cetetggtaa ggttgggaag 360 ccctgcaaag taaactggat ggctttcttg ccgccaagga tctgatggcg caggggatca 420 25 agatetgate aagagacagg atgaggateg tttegeatga ttgaacaaga tggattgeae 480 gcaggttctc cggccgcttg ggtggagagg ctattcggct atgactgggc acaacagaca 540 30 ateggetget etgatgeege egtgtteegg etgteagege aggggegeee ggttetttt 600 gtcaagaccg acctgtccgg tgccctgaat gaactgcagg acgaggcagc gcggctatcg 660 tggctggcca cgacgggcgt tccttgcgca gctgtgctcg acgttgtcac tgaagcggga 720 35 agggactggc tgctattggg cgaagtgccg gggcaggatc tcctgtcatc tcaccttgct 780 cctgccgaga aagtatccat catggctgat gcaatgcggc ggctgcatac gcttgatccg 840 40 900 gaagccggtc ttgtcgatca ggatgatctg gacgaagagc atcaggggct cgcgccagcc 960 gaactgttcg ccaggctcaa ggcgcgcatg cccgacggcg aggatctcgt cgtgacccat 1020 45 ggcgatgcct gcttgccgaa tatcatggtg gaaaatggcc gcttttctgg attcatcgac 1080 tgtggccggc tgggtgtggc ggaccgctat caggacatag cgttggctac ccgtgatatt 1140 50 gctgaagagc ttggcggcga atgggctgac cgcttcctcg tgctttacgg tatcgccgct 1200 cccgattcgc agcgcatcgc cttctatcgc cttcttgacg agttcttctg agcgggactc 1260 tggggttcga aatgaccgac caagcgacgc ccaacctgcc atcacgagat ttcgattcca 1320 55 ccgccgcctt ctatgaaagg ttgggcttcg gaatcgtttt ccgggacgcc ggctggatga 1380 tectecageg eggggatete atgetggagt tettegecea egetagegge gegeeggeeg 1440

	gcccggtgtg	aaataccgca	cagatgcgta	aggagaaaat	accgcatcag	gcgctcttcc	1500
	gcttcctcgc	tcactgactc	gctgcgctcg	gtcgttcggc	tgcggcgagc	ggtatcagct	1560
5	cactcaaagg	cggtaatacg	gttatccaca	gaatcagggg	ataacgcagg	aaagaacatg	1620
	tgagcaaaag	gccagcaaaa	ggccaggaac	cgtaaaaagg	ccgcgttgct	ggcgtttttc	1680
10	cataggctcc	gccccctga	cgagcatcac	aaaaatcgac	gctcaagtca	gaggtggcga	1740
••	aacccgacag	gactataaag	ataccaggcg	tttccccctg	gaagctccct	cgtgcgctct	1800
	cctgttccga	ccctgccgct	taccggatac	ctgtccgcct	ttctcccttc	gggaagcgtg	1860
15	gcgctttctc	atagctcacg	ctgtaggtat	ctcagttcgg	tgtaggtcgt	tcgctccaag	1920
•	ctgggctgtg	tgcacgaacc	ccccgttcag	cccgaccgct	gcgccttatc	cggtaactat	1980
20	cgtcttgagt	ccaacccggt	aagacacgac	ttatcgccac	tggcagcagc	cactggtaac	2040
	aggattagca	gagcgaggta	tgtaggcggt	gctacagagt	tcttgaagtg	gtggcctaac	2100
	tacggctaca	ctagaaggac	agtatttggt	atctgcgctc	tgctgaagcc	agttaccttc	2160
25	ggaaaaagag	ttggtagctc	ttgatccggc	aaacaaacca	ccgctggtag	cggtggtttt	2220
	tttgtttgca	agcagcagat	tacgcgcaga	aaaaaaggat	ctcaagaaga	tcctttgatc	2280
30	ttttctacgg	ggtctgacgc	tcagtggaac	gaaaactcac	gttaagggat	tttggtcatg	2340
	agattatcaa	aaaggatctt	cacctagate	cttttaaagg	ccggccgcgg	ccgccatcgg	2400
	cattttcttt	tgcgttttta	tttgttaact	gttaattgtc	cttgttcaag	gatgctgtct	2460
35	ttgacaacag	atgttttctt	gcctttgatg	ttcagcagga	agctcggcgc	aaacgttgat	2520
	tgtttgtctg	cgtagaatcc	tctgtttgtc	atatagcttg	taatcacgac	attgtttcct	2580
1 0	ttcgcttgag	gtacagcgaa	gtgtgagtaa	gtaaaggtta	catcgttagg	atcaagatcc	2640
	atttttaaca	caaggccagt	tttgttcagc	ggcttgtatg	ggccagttaa	agaattagaa	2700
	acataaccaa	gcatgtaaat	atcgttagac	gtaatgccgt	caatcgtcat	ttttgatccg	2760
15	cgggagtcag	tgaacaggta	ccatttgccg	ttcattttaa	agacgttcgc	gcgttcaatt	2820
	tcatctgtta	ctgtgttaga	tgcaatcagc	ggtttcatca	cttttttcag	tgtgtaatca	2880
50	tcgtttagct	caatcatacc	gagagcgccg	tttgctaact	cagccgtgcg	ttttttatcg	2940
	ctttgcagaa	gtttttgact	ttcttgacgg	aagaatgatg	tgcttttgcc	atagtatgct	3000
	ttgttaaata	aagattcttc	gccttggtag	ccatcttcag	ttccagtgtt	tgcttcaaat	3060
55	actaagtatt	tgtggccttt	atcttctacg	tagtgaggat	ctctcagcgt	atggttgtcg	3120
	cctgagctgt	agttgccttc	atcgatgaac	tgctgtacat	tttgatacgt	ttttccgtca	3180
	ccgtcaaaga	ttgatttata	atcctctaca	ccgttgatgt	tcaaagagct	gtctgatgct	3240

	gatacgttaa	cttgtgcagt	tgtcagtgtt	tgtttgccgt	aatgtttacc	ggagaaatca	3300
5	gtgtagaata	aacggatttt	tccgtcagat	gtaaatgtgg	ctgaacctga	ccattcttgt	3360
	gtttggtctt	ttaggataga	atcatttgca	tcgaatttgt	cgctgtcttt	aaagacgcgg	3420
	ccagcgtttt	tccagctgtc	aatagaagtt	tcgccgactt	tttgatagaa	catgtaaatc	3480
10	gatgtgtcat	ccgcattttt	aggateteeg	gctaatgcaa	agacgatgtg	gtagccgtga	3540
	tagtttgcga	cagtgccgtc	agcgttttgt	aatggccagc	tgtcccaaac	gtccaggcct	3600
15	tttgcagaag	agatatttt	aattgtggac	gaatcaaatt	cagaaacttg	atattttca	3660
	tttttttgct	gttcagggat	ttgcagcata	tcatggcgtg	taatatggga	aatgccgtat	3720
	gtttccttat	atggcttttg	gttcgtttct	ttcgcaaacg	cttgagttgc	gcctcctgcc	3780
20	agcagtgcgg	tagtaaaggt	taatactgtt	gcttgttttg	caaacttttt	gatgttcatc	3840
	gttcatgtct	ccttttttat	gtactgtgtt	agcggtctgc	ttcttccagc	cctcctgttt	3900
25	gaagatggca	agttagttac	gcacaataaa	aaaagaccta	aaatatgtaa	ggggtgacgc	3960
	caaagtatac	actttgccct	ttacacattt	taggtcttgc	ctgctttatc	agtaacaaac	4020
	ccgcgcgatt	tacttttcga	cctcattcta	ttagactctc	gtttggattg	caactggtct	4080
30	attttcctct	tttgtttgat	agaaaatcat	aaaaggattt	gcagactacg	ggcctaaaga	4140
	actaaaaaat	ctatctgttt	cttttcattc	tctgtatttt	ttatagtttc	tgttgcatgg	4200
35	gcataaagtt	gcctttttaa	tcacaattca	gaaaatatca	taatatctca	tttcactaaa	4260
	taatagtgaa	cggcaggtat	atgtgatggg	ttaaaaagga	teggeggeeg	ctcgatttaa	4320
	atc	•			•		4323
40	<210> 13			•			
	<211> 34			·			
45	<212> DNA						
	<213> Küns	stliche Sequ	ienz				
	,					·	
50	<400> 13						
		gaagaagggc	tgcgacctcc	tcat	•		34
55	<210> 14					•	

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

5

<400> 14 ctctcacgcg tcatatgcag gtgaggtaac ccca

34

10

<210> 15

<211> 6631

15 <212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

20

<400> 15 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttttca 60 ggagcgggga cgcgggtttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttaggcca 120 25 acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccaaat 180 cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagatcaa 240 30 gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaatct 300 gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactggct 360 ttgcgcgtcc aatggcgtat gcaacctgaa cttcagcgcg atcagcaagg cctgctgcca 420 35 cgatgttctt tgctacccaa cgcatggcgt atgcagcaga gcggtccacc ttgcttggat 480 ccttaccgga gaatgctcca ccaccatggc gagccatgcc accgtaggta tccacgatga 540 40 tettgeggee ggteagacee geateaceea tggggeeace cagaatgaag gaacetgaag 600 ggttgatcaa cacggtgatc teaceggttg ceagateete aatgeetgeg tetttgatta 660 cccaatcaat gacgtgttcg cgcagttggg tttccaacca tgcacggtca acttctgggt 720 45 cgtgctgggt ggagatgaca acggtatcca ggtggctagg gcggtcttgc gcatcgtatg 780 cgaaggtgac ctgggttttt ccgtctggac gcaggtgagg aacgatgccc tctttacgaa 840 50 cctgggtcag acgacgtgac agtcggtgcg ccaacgcgat aggaagaggc atgtactctt 900 cggtttcgtt ggtggcgtag ccgaacatca ggccctggtc gccagcacct gcgcggtcgt 960 cttcttcaac gtcgccgttg gtgcgggctt cgtcggagtt atccacgccg tcagcgattt 1020 55 cctgggactg ctcaccgatg gatactgaga cgccacaggt gcgtccgtcg aatccaacct 1080 cagaggagtt gaatccgatt tcgatgagct tgttgcggac taattgaggg atctctacgt 1140

WO 03/100072 PCT/EP03/05423 11

	aagcgctggt	acggacctcg	ccaacaacat	ggacgattcc	ggtggtgacc	acagtttcca	1200
	ctgcgacgcg	cgactgcgga	tctttttcga	gcagcgcgtc	caaaatggta	tcggaaatag	1260
5	catcacatat	tttgtctgga	tgtccctcag	ttacagattc	actggtgaac	aaacggacgg	1320
	cggttggctg	agccacaaat	acccttcttt	cgaagaagtt	gagaataaat	agtcttaaat	1380
10	acaaaaaacc	aatatagacc	aagctgtcta	aaactgcaat	gtcagtggtc	tagctggatt	1440
	tttctagact	tcgcgatacg	ccagtgccgc	gtcccaaatt	tgcgcagcaa	cctcgatttt	1500
	gctgccgtgc	tccacatcga	ctaccccacc	gtgagcatcc	aaaatccagc	cctcattgtg	1560
15	cttttgccca	aacactttgc	ccatgcccac	ctcattacac	atgaggaggt	cgcagccctt	1620
	cttcccggga	tttaaatcgc	tagcgggctg	ctaaaggaag	cggaacacgt	agaaagccag	1680
20	tccgcagaaa	cggtgctgac	cccggatgaa	tgtcagctac	tgggctatct	ggacaaggga	1740
	aaacgcaagc	gcaaagagaa	agcaggtagc	ttgcagtggg	cttacatggc	gatagctaga	1800
	ctgggcggtt	ttatggacag	caagcgaacc	ggaattgcca	gctggggcgc	cctctggtaa	1860
25	ggttgggaag	ccctgcaaag	taaactggat	ggctttcttg	ccgccaagga	tctgatggcg	1920
	caggggatca	agatetgate	aagagacagg	atgaggatcg	tttcgcatga	ttgaacaaga	1980
30	tggattgcac	gcaggttctc	cggccgcttg	ggtggagagg	ctattcggct	atgactgggc	2040
	acaacagaca	atcggctgct	ctgatgccgc	cgtgttccgg	ctgtcagcgc	aggggcgccc	2100
	ggttcttttt	gtcaagaccg	acctgtccgg	tgccctgaat	gaactgcagg	acgaggcagc	2160
35	gcggctatcg	tggctggcca	cgacgggcgt	tccttgcgca	gctgtgctcg	acgttgtcac	2220
	tgaagcggga	agggactggc	tgctattggg	cgaagtgccg	gggcaggatc	tcctgtcatc	2280
40	tcaccttgct	cctgccgaga	aagtatccat	catggctgat	gcaatgcggc	ggctgcatac	2340
	gcttgatccg	gctacctgcc	cattcgacca	ccaagcgaaa	catcgcatcg	agcgagcacg	2400
	tactcggatg	gaagccggtc	ttgtcgatca	ggatgatctg	gacgaagagc	atcaggggct	2460
15	cgcgccagcc	gaactgttcg	ccaggctcaa	ggcgcgcatg	cccgacggcg	aggatctcgt	2520
	cgtgacccat	ggcgatgcct	gcttgccgaa	tatcatggtg	gaaaatggcc	gcttttctgg	2580
50	attcatcgac	tgtggccggc	tgggtgtggc	ggaccgctat	caggacatag	cgttggctac	2640
	ccgtgatatt	gctgaagagc	ttggcggcga	atgggctgac	cgcttcctcg	tgctttacgg	2700
	tatcgccgct	cccgattcgc	agcgcatcgc	cttctatcgc	cttcttgacg	agttcttctg	2760
55	agcgggactc	tggggttcga	aatgaccgac	caagcgacgc	ccaacctgcc	atcacgagat	2820
	ttcgattcca	ccgccgcctt	ctatgaaagg	ttgggcttcg	gaatcgtttt	ccgggacgcc	2880
	ggctggatga	tcctccagcg	cggggatctc	atgctggagt	tcttcgccca	cgctagcggc	2940

	gcgccggccg	gcccggtgtg	aaataccgca	cagatgcgta	aggagaaaat	accgcatcag	3000
5	gcgctcttcc	gcttcctcgc	tcactgactc	gctgcgctcg	gtcgttcggc	tgcggcgagc	3060
,	ggtatcagct	cactcaaagg	cggtaatacg	gttatccaca	gaatcagggg	ataacgcagg	3120
	aaagaacatg	tgagcaaaag	gccagcaaaa	ggccaggaac	cgtaaaaagg	ccgcgttgct	3180
10	ggcgtttttc	cataggctcc	gcccccctga	cgagcatcac	aaaaatcgac	gctcaagtca	3240
	gaggtggcga	aacccgacag	gactataaag	ataccaggcg	tttccccctg	gaagctccct	3300
15	cgtgcgctct	cctgttccga	ccctgccgct	taccggatac	ctgtccgcct	ttctcccttc	3360
••	gggaagcgtg	gcgctttctc	atagctcacg	ctgtaggtat	ctcagttcgg	tgtaggtcgt	3420
	tcgctccaag	ctgggctgtg	tgcacgaacc	ccccgttcag	cccgaccgct	gcgccttatc	3480
20	cggtaactat	cgtcttgagt	ccaacccggt	aagacacgac	ttatcgccac	tggcagcag c	3540
	cactggtaac	aggattagca	gagcgaggta	tgtaggcggt	gctacagagt	tcttgaagtg	3600
25	gtggcctaac	tacggctaca	ctagaaggac	agtatttggt	atctgcgctc	tgctgaagcc	3660
	agttaccttc	ggaaaaagag	ttggtagctc	ttgatccggc	aaacaaacca	ccgctggtag	3720
	cggtggtttt	tttgtttgca	agcagcagat	tacgcgcaga	aaaaaaggat	ctcaagaaga	3780
30	tcctttgatc	ttttctacgg	ggtctgacgc	tcagtggaac	gaaaactcac	gttaagggat	3840
	tttggtcatg	agattatcaa	aaaggatctt	cacctagatc	cttttaaagg	ccggccgcgg	3900
35	ccgcgcaaag	tecegetteg	tgaaaatttt	cgtgccgcgt	gattttccgc	caaaaacttt	3960
	aacgaacgtt	cgttataatg	gtgtcatgac	cttcacgacg	aagtactaaa	attggcccga	4020
	atcatcagct	atggatctct	ctgatgtcgc	gctggagtcc	gacgcgctcg	atgctgccgt	4080
1 0	cgatttaaaa	acggtgatcg	gatttttccg	agctctcgat	acgacggacg	cgccagcatc	4140
	acgagactgg	gccagtgccg	cgagcgacct	agaaactctc	gtggcggatc	ttgaggagct	4200
1 5	ggctgacgag	ctgcgtgctc	ggccagcgcc	aggaggacgc	acagtagtgg	aggatgcaat	4260
	cagttgcgcc	tactgcggtg	gcctgattcc	tccccggcct	gacccgcgag	gacggcgcgc	4320
	aaaatattgc	tcagatgcgt	gtcgtgccgc	agccagccgc	gagcgcgcca	acaaacgcca	4380
50	cgccgaggag	ctggaggcgg	ctaggtcgca	aatggcgctg	gaagtgcgtc	ccccgagcga	4440
	aattttggcc	atggtcgtca	cagagctgga	agcggcagcg	agaattatcg	cgatcgtggc	4500
55	ggtgcccgca	ggcatgacaa	acatcgtaaa	tgccgcgttt	cgtgtgccgt	ggccgcccag	4560
	gacgtgtcag	cgccgccacc	acctgcaccg	aatcggcagc	agcgtcgcgc	gtcgaaaaag	4620
	cgcacaggcg	gcaagaagcg	ataagctgca	cgaatacctg	aaaaatgttg	aacgccccqt	4680

	gagcggtaac	tcacagggcg	tcggctaacc	cccagtccaa	acctgggaga	aagcgctcaa	4740
	aaatgactct	agcggattca	cgagacattg	acacaccggc	ctggaaattt	tccgctgatc	4800
5	tgttcgacac	ccatcccgag	ctcgcgctgc	gatcacgtgg	ctggacgagc	gaagaccgcc	4860
	gcgaattcct	cgctcacctg	ggcagagaaa	atttccaggg	cagcaagacc	cgcgacttcg	4920
10	ccagcgcttg	gatcaaagac	ccggacacgg	agaaacacag	ccgaagttat	accgagttgg	4980
10	ttcaaaatcg	cttgcccggt	gccagtatgt	tgctctgacg	cacgcgcagc	acgcagccgt	5040
	gcttgtcctg	gacattgatg	tgccgagcca	ccaggccggc	gggaaaatcg	agcacgtaaa	5100
15	ccccgaggtc	tacgcgattt	tggagcgctg	ggcacgcctg	gaaaaagcgc	cagcttggat	5160
	cggcgtgaat	ccactgagcg	ggaaatgcca	gctcatctgg	ctcattgatc	cggtgtatgc	5220
20	cgcagcaggc	atgagcagcc	cgaatatgcg	cctgctggct	gcaacgaccg	aggaaatgac	5280
	ccgcgttttc	ggcgctgacc	aggctttttc	acataggctg	agccgtggcc	actgcactct	5340
	ccgacgatcc	cagccgtacc	gctggcatgc	ccagcacaat	cgcgtggatc	gcctagctga	5400
25	tcttatggag	gttgctcgca	tgatctcagg	cacagaaaaa	cctaaaaaac	gctatgagca	5460
	ggagttttct	agcggacggg	cacgtatcga	agcggcaaga	aaagccactg	cggaagcaaa	5520
30	agcacttgcc	acgcttgaag	caagcctgcc	gagcgccgct	gaagcgtctg	gagagctgat	5580
	cgacggcgtc	cgtgtcctct	ggactgctcc	agggcgtgcc	gcccgtgatg	agacggcttt	5640
	tegecaeget	ttgactgtgg	gataccagtt	aaaagcggct	ggtgagcgcc	taaaagacac	5700
35	caagggtcat	cgagcctacg	agcgtgccta	caccgtcgct	caggcggtcg	gaggaggccg	5760
	tgagcctgat	ctgccgccgg	actgtgaccg	ccagacggat	tggccgcgac	gtgtgcgcgg	5820
40	ctacgtcgct	aaaggccagc	cagtcgtccc	tgctcgtcag	acagagacgc	agagccagcc	5880
	gaggcgaaaa	gctctggcca	ctatgggaag	acgtggcggt	aaaaaggccg	cagaacgctg	5940
	gaaagaccca	aacagtgagt	acgcccgagc	acagcgagaa	aaactagcta	agtccagtca	6000
45	acgacaagct	aggaaagcta	aaggaaatcg	cttgaccatt	gcaggttggt	ttatgactgt	6060
	tgagggagag	actggctcgt	ggccgacaat	caatgaagct	atgtctgaat	ttagcgtgtc	6120
50	acgtcagacc	gtgaatagag	cacttaaggt	ctgcgggcat	tgaacttcca	cgaggacgcc	6180
	gaaagcttcc	cagtaaatgt	gccatctcgt	aggcagaaaa	cggttccccc	gtagggtctc	6240
	tctcttggcc	tcctttctag	gtcgggctga	ttgctcttga	agctctctag	gggggctcac	6300
55	accataggca	gataacgttc	cccaccggct	cgcctcgtaa	gcgcacaagg	actgctccca	6360
	aagatcttca	aagccactgc	cgcgactgcc	ttcgcgaagc	cttgccccgc	ggaaatttcc	6420
	tccaccgagt	tcgtgcacac	ccctatacca	agettettre	accctaaatt	cgagagattg	6480

14.

	gattc	ttacc	gtgg	aaat	tc t	tegea	aaaa	a tog	gtcc	ctg	atc	gccct	tg (cgac	gttggc	6540
5	gtcgg	tgccg	ctgg	ttgc	gc t	tggcl	ttgad	c cga	ectte	gatc	agc	gccg	gct (cgatt	taaat	6600
3	ctcga	gaggc	ctga	cgtc	99 g	cccg	gtaco	e a								6631
10	<210>	16														
10	<211>	407														
	<212>	PRT														
15	<213>	Cory	neba	cter	ium 9	gluta	amicu	m								•
20	<400>	16					,									,
	Val A	la Gln	Pro	Thr 5	Ala	Val	Arg	Leu	Phe 10	Thr	Ser	Glu	Ser	Val 15	Thr	
25	Glu G	ly His	Pro 20	Asp	Гув	Ile	Сув	Авр 25	Ala	Ile	Ser	Asp	Thr 30	Ile	Leu	
30	A qaA	la Lev 35	Leu	Glu	Lys	Авр	Pro 40	Gln	Ser	Arg	Val	Ala 45	Val	Glu	Thr	
35	Val Va		Thr	Gly	Ile	Val 55	His	Val	Val	Gly	Glu 60	Val	Arg	Thr	Ser	
	Ala Ty 65	yr Val	Glu	Ile	Pro 70	Gln	Leu	Val	Arg	Asn 75	Lys	Leu	Ile	Glu	Ile 80	
40	Gly Pi	ne Asn	Ser	Ser 85	Glu	Val	Gly	Phe	Asp 90	Gly	Arg	Thr	Сув	Gly 95	Val	
45	Ser Va	al Ser	Ile 100	Gly	Glu	Gln	Ser	Gln 105	Glu	Ile	Ala	Asp	Gly 110	Val	Asp	
50	Asn Se	er Asp 115		Ala	Arg	Thr	Asn 120	Gly	Asp	Val	Glu	Glu 125	Asp	Asp	Arg	
55 .	Ala G		Gly	Asp	Gln	Gly 135	Leu	Met	Phe	Gly	Tyr 140	Ala	Thr	Asn	Glu	
	Thr G1	lu Glu	Tyr	Met	Pro 150	Leu	Pro	Ile	Ala	Leu 155	Ala	His	Arg	Leu	Ser 160	

WO 03/100072 PCT/EP03/05423

15.

	Arg	Arg	Leu	Thr	Gln 165	Val	Arg	Lys	Glu	Gly 170	Ile	Val	Pro	His	Leu 175	Arg
5	Pro	Ąap	Gly	Lys 180	Thr	Gln	Val	Thr	Phe 185	Ala	туг	Asp	Ala	Gln 190	Авр	Arg
10	Pro	Ser	His 195	Leu	Asp	Thr	Val	Val 200	Ile	Ser	Thr	Gln	His 205	Asp	Pro	Glu
15	Val	Asp 210	Arg	Ala	Trp	Leu	Glu 215	Thr	Gln	Leu	Arg	Glu 220	His	Val	Ile	Asp
20	Trp 225	Val	Ile	Lys	Asp	Ala 230	Gly	Ile	Glu	Asp	Leu 235	Ala	Thr	Gly	Glu	lle 240
	Thr	Val	Leu	Ile	Asn 245	Pro	Ser	Gly	Ser	Phe 250	Ile	Leu	Gly	Gly	Pro 255	Met
25	Gly	Asp	Ala	Gly 260	Leu	Thr	Gly	Arg	Lys 265	Ile	Ile	Val	Asp	Thr 270	Tyr	Gly
30	Gly	Met	Ala 275	Arg	His	Gly	Gly	Gly 280	Ala	Phe	Ser	Gly	Lys 285	Asp	Pro	Ser
35	Lys	Val 290	Asp	Arg	Ser	Ala	Ala 295	Tyr	Ala	Met	Arg	Trp 300	Val	Ala	Lys	Asn
40	Ile 305	Val	Ala	Ala	Gly	Leu 310	Ala	Asp	Arg	Ala	Glu 315	Val	Gln	Val	Ala	Tyr 320
	Ala	Ile	Gly	Arg	Ala 325	Lys	Pro	Val	Gly	Leu 330	Tyr	Val	Glu	Thr	Phe 335	Asp
45	Thr	Asn	Lys	Glu 340	Gly	Leu	Ser	Ąsp	Glu 345	Gln	Ile	Gln	Ala	Ala 350	Val	Leu
50	Glu	Val	Phe 355	qaƙ	Leu	Arg	Pro	Ala 360	Ala	Ile	Ile	Arg	Glu 365	Leu	Asp	Leu
55	Leu	Arg 370	Pro	Ile	Tyr	Ala	Asp 375	Thr	Ala	Ala	Tyr	Gly 380	His	Phe	Gly	Arg
	Thr 385	qaA	Leu	Asp	Leu	Pro 390	Trp	Glu	Ala	Ile	Asp 395	Arg	Val	Asp	Glu	Leu 400

<pre> <210> 17 <211> 38 <212> DNA <213> Kûnstliche Sequenz 15 <400> 17 gattcgacgg acgcaccgct ggcgtctcag tatccatc 20 <210> 18 <211> 38 <211> 38 <221> DNA <212> DNA <213> Kûnstliche Sequenz 30 <400> 18 gatggatact gagacgccag cggtgcgtcc gtcgaatc 35 <210> 19 <211> 6631 <212> DNA <213> Kûnstliche Sequenz 46 <213> Kûnstliche Sequenz 36 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttt ggagcggga cgcgggttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttaggc acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtcca cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagat gctcacggat aattgctgct ggacgcagt caaagacct caacacggca gcctgaat gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgcaagg cctgctgt ttgcgcgtcc aatggcgtat gcacctgaa ctcacacgcg atcagcaagg cctgctgt ttgcgcgtcc aatggcgtat gcaccctgaa ctcacacgca acctgcagg ttgcgcgcc aataggcgtat gcacctgaa ctcacacgca acctgcaag gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgcaaag cctgctgct ttgcgcgtcc aatggcgtat gcaccctgaa ctcacacgca acctgcaag cctgctcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgcaagg cctgctgct ttgcgcgtcc aatggcgtat gcaccctgaa cttcagccg atcagcaagg cctgctgct </pre>	5	Arg Al	a Al	a Leu Lys L 405	eu Ala				
<pre> </pre> <pre> <211> 38 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 15 <400> 17 gattcgacgg acgcaccgct ggcgtctcag tatccatc 20 <210> 18 <221> 38 25 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 30 <400> 18 gatggatact gagacgcag cggtgcgtcc gtcgaatc 35 <210> 19 <211> 6631 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 46 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgcac cgacttt ggagcgggga cgcgggttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagg 36 acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtcca cagtgcgacc aaagtggccg taggcaggt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat aattgctgct ggacgcagt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat aattgctgct ggacgcagt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat caggccttcc ttgttgggt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat aattgctgct tggacgcagt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat caggccttcc ttgttgggt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat caggccttcc ttgttgggt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgc</pre>		<210>	17						
10 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 15 <400> 17 gattcgacgg acgcaccgct ggcgtctcag tatccatc 20 <210> 18 <211> 38 25 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 30 <400> 18 gatggatact gagacgccag cggtgcgtcc gtcgaatc 35 <210> 19 <211> 6631 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 36 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttt ggagcggga cgcgggttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagg 36 acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccaa cagtgcgacc aaagtggccg taggcaggt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat caggccttcc ttgttgggt caaagacttc aacgtaaagt ccgactgc									
<213> Künstliche Sequenz <400> 17 gattcgacgg acgcaccgct ggcgtctcag tatccatc <210> 18 <211> 38 <25 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz <400> 18 gatggatact gagacgccag cggtgcgtcc gtcgaatc <210> 6631 <211> 6631 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz <35 <210> 19 <211> 6631 <211> 6631 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz <36 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccggcgcac cgacttt ggagcggggagg cgcgggttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttaggaacttgaggggagg acttgaggg taaccccaaa agaggtaaaa cccgagga aggtccaaccagtgaggac aaagtgcgat tatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccaaccagtgcgacc aaagtgcgcg taggcagcag tgtcagcgt gatcggacga agcagattgccaaccaggaaccaacaggcaaccaggaaccaacc	10								
400> 17 gattcgacgg acgcaccgct ggcgtctcag tatccatc 20									
<pre> <400> 17 gattcgacgg acgcaccgct ggcgtctcag tatccatc 20 <210> 18 <211> 38 25 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 30 <400> 18 gatggatact gagacgccag cggtgcgtcc gtcgaatc 35 <210> 19 <211> 6631 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 40 30 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttt ggagcgggga cgcgggttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagg acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccac cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcta gatcggacga agcagata gctcacggat aattgctgct ggacgcagt caaagactc caacacggca gcctgaat gctcacggat caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgg gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgg gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgg </pre>	1.5	<213>	Kun	stliche Sed	uenz .				
<pre><210> 18</pre>				acgcaccgct	ggcgtctcag	tatecate		·	38
25 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 30 <400> 18 gatggatact gagacgccag cggtgcgtcc gtcgaatc 35 <210> 19 <211> 6631 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 45 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgggccac cgacttt ggagcggga cgcgggttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagga acttgagggg taccccaaa agaggtaaaa cccaagga aggtcaa cagtgcgacc aaagtggcg taggcagag tgtcagcga tgtcaacga agcagata gccaaggaga agcagata gccaaggaaga agcagata gccaaggaaga agcagata gccaaggaagaa aattgctgct ggacgcaggt caaaggctc caacacggca gcctgaaag gctcgtcgtcgt caaggcttc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgaag	20	<210>	18						
<213> Künstliche Sequenz <400> 18 gatggatact gagacgccag cggtgcgtcc gtcgaatc <210> 19 <211> 6631 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccggcgcac cgacttt gagagcgagga cgcgggttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttaggaacttgagcgaggaggaggagggaggggggggg		<211>	38						
30	25	<212>	DNA			•			
<pre> <400> 18 gatggatact gagacgccag cggtgcgtcc gtcgaatc 35 <210> 19 <211> 6631 <212> DNA <213> Kûnstliche Sequenz 45 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttt ggagcggga cgcgggtttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagg acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccac cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcga gatcggacga agcagate gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaac gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgg </pre>		<213>	Kün	stliche Seq	uenz				
<211> 6631 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 45 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttt ggagcggga cgcgggttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagga acttgagggc tgcgcaagt tcatcaacge ggtcgatage ctcccaagga aggtccac cagtgcgace aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagat gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaag gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgg	30			gagacgccag	cggtgcgtcc	gtcgaatc			38
40 <212> DNA 41 <213> Künstliche Sequenz 45 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttt ggagcggga cgcgggtttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagga acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccaa cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagat gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaag gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgg	35	<210>	19				,		
40 <213> Künstliche Sequenz 45 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttt ggagcggga cgcgggtttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagga acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccac cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagat gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaag gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgg		<211>	663	1					
<213> Künstliche Sequenz 45 <400> 19 cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttt ggagcgggga cgcgggtttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagga acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccaccagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagat gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaaggcg gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgg	40	<212>	DNA					•	
cgcgtcatat gcaggtgagg taaccccaaa agaggtaaaa cccgcgccac cgacttt ggagcgggga cgcgggtttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagga acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccaa cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagatc gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaaa gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactga		<213>	Kün	stliche Seq	uenz				
ggagcgggga cgcgggtttt tgccatgaat ccgaagatac tacatcagat ttttagga acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccaa cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagata gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaaa gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactga	45	<400>	19		•				
acttgagggc tgcgcgaagt tcatcaacgc ggtcgatagc ctcccaagga aggtccac cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagate gctcacggat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaag gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactg		cgcgtca	atat	gcaggtgagg	taaccccaaa	agaggtaaaa	cccgcgccac	cgacttttca	60
cagtgcgacc aaagtggccg taggcagcag tgtcagcgta gatcggacga agcagateggacgat aattgctgct ggacgcaggt caaagacctc caacacggca gcctgaaaggacgctcgctcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactgg		ggagcgg	ggga	cgcgggtttt	tgccatgaat	ccgaagatac	tacatcagat	ttttaggcca	120
geteaeggat aattgetget ggaegeaggt caaagacete caacaeggea geetgaa getegteget caggeettee ttgttggtgt caaaggttte aacgtaaagt cegaetge	50	acttgaç	ggc	tgcgcgaagt	tcatcaacgc	ggtcgatagc	ctcccaagga	aggtccaaat	180
getegteget caggeettee ttgttggtgt caaaggttte aacgtaaagt eegaetge		cagtgcg	jacc	aaagtggccg	taggcagcag	tgtcagcgta	gatcggacga	agcagatcaa	240
gctcgtcgct caggccttcc ttgttggtgt caaaggtttc aacgtaaagt ccgactg	55	gctcacg	gat	aattgctgct	ggacgcaggt	caaagacctc	caacacggca	gcctgaatct	300
ttgcgcgtcc aatggcgtat gcaacctgaa cttcagcgcg atcagcaagg cctqctgc	-	gctcgtc	gct	caggccttcc	ttgttggtgt	caaaggtttc	aacgtaaagt	ccgactggct	360
		ttgcgcg	tcc	aatggcgtat	gcaacctgaa	cttcagcgcg	atcagcaagg	cctgctgcca	420

	cgatgttctt	tgctacccaa	cgcatggcgt	atgcagcaga	gcggtccacc	ttgcttggat	480
	ccttaccgga	gaatgctcca	ccaccatggc	gagccatgcc	accgtaggta	tccacgatga	540
5	tettgeggee	ggtcagaccc	gcatcaccca	tggggccacc	cagaatgaag	gaacctgaag	600
	ggttgatcaa	cacggtgatc	tcaccggttg	ccagatcctc	aatgcctgcg	tctttgatta	660
10	cccaatcaat	gacgtgttcg	cgcagttggg	tttccaacca	tgcacggtca	acttctgggt	720
10	cgtgctgggt	ggagatgaca	acggtatcca	ggtggctagg	geggtettge	gcatcgtatg	780
	cgaaggtgac	ctgggttttt	ccgtctggac	gcaggtgagg	aacgatgccc	tctttacgaa	840
15	cctgggtcag	acgacgtgac	agtcggtgcg	ccaacgcgat	aggaagaggc	atgtactctt	900
	cggtttcgtt	ggtggcgtag	ccgaacatca	ggccctggtc	gccagcacct	gcgcggtcgt	960
20	cttcttcaac	gtcgccgttg	gtgcgggctt	cgtcggagtt	atccacgccg	tcagcgattt	1020
	cctgggactg	ctcaccgatg	gatactgaga	cgccagcggt	gcgtccgtcg	aatccaacct	1080
	cagaggagtt	gaatccgatt	tcgatgagct	tgttgcggac	taattgaggg	atctctacgt	1140
25	aagcgctggt	acggacctcg	ccaacaacat	ggacgattcc	ggtggtgacc	acagtttcca	1200
	ctgcgacgcg	cgactgcgga	tctttttcga	gcagcgcgtc	caaaatggta	tcggaaatag	1260
30	catcacatat	tttgtctgga	tgtccctcag	ttacagattc	actggtgaac	aaacggacgg	1320
	cggttggctg	agccacaaat	accettett	cgaagaagtt	gagaataaat	agtcttaaat	1380
	acaaaaaacc	aatatagacc	aagctgtcta	aaactgcaat	gtcagtggtc	tagctggatt	1440
35	tttctagact	tegegatacg	ccagtgccgc	gtcccaaatt	tgcgcagcaa	cctcgatttt	1500
	gctgccgtgc	tccacatcga	ctaccccacc	gtgagcatcc	aaaatccagc	cctcattgtg	1560
40	cttttgccca	aacactttgc	ccatgcccac	ctcattacac	atgaggaggt	cgcagccctt	1620
	cttcccggga	tttaaatcgc	tagcgggctg	ctaaaggaag	cggaacacgt	agaaagccag	1680
	tccgcagaaa	cggtgctgac	cccggatgaa	tgtcagctac	tgggctatct	ggacaaggga	1740
45	aaacgcaagc	gcaaagagaa	agcaggtagc	ttgcagtggg	cttacatggc	gatagctaga	1800
	ctgggcggtt	ttatggacag	caagcgaacc	ggaattgcca	gctggggcgc	cctctggtaa	1860
50	ggttgggaag	ccctgcaaag	taaactggat	ggctttcttg	ccgccaagga	tctgatggcg	1920
	caggggatca	agatctgatc	aagagacagg	atgaggatcg	tttcgcatga	ttgaacaaga	1980
	tggattgcac	gcaggttctc	cggccgcttg	ggtggagagg	ctattcggct	atgactgggc	2040
55	acaacagaca	atcggctgct	ctgatgccgc	cgtgttccgg	ctgtcagcgc	aggggcgccc	2100
	ggttcttttt	gtcaagaccg	acctgtccgg	tgccctgaat	gaactgcagg	acgaggcagc	2160
	gcggctatcg	tggctggcca	cqacqqqcqt	tecttococa	actatactca	acattatae	2220

	caaagcggga	aggactage	cgccaccggg	cgaagtgeeg	gggcaggatc	tcctgtcatc	2280
5	tcaccttgct	cctgccgaga	aagtatccat	catggctgat	gcaatgcggc	ggctgcatac	2340
•	gcttgatccg	gctacctgcc	cattcgacca	ccaagcgaaa	catcgcatcg	agcgagcacg	2400
	tactcggatg	gaagccggtc	ttgtcgatca	ggatgatctg	gacgaagagc	atcaggggct	2460
10	cgcgccagcc	gaactgttcg	ccaggctcaa	ggcgcgcatg	cccgacggcg	aggatctcgt	2520
	cgtgacccat	ggcgatgcct	gcttgccgaa	tatcatggtg	gaaaatggcc	gcttttctgg	2580
15	attcatcgac	tgtggccggc	tgggtgtggc	ggaccgctat	caggacatag	cgttggctac	2640
••	ccgtgatatt	gctgaagagc	ttggcggcga	atgggctgac	cgcttcctcg	tgctttacgg	2700
	tatcgccgct	cccgattcgc	agcgcatcgc	cttctatcgc	cttcttgacg	agttcttctg	2760
20	agcgggactc	tggggttcga	aatgaccgac	caagcgacgc	ccaacctgcc	atcacgagat	2820
	ttcgattcca	ccgccgcctt	ctatgaaagg	ttgggcttcg	gaatcgtttt	ccgggacgcc	2880
25	ggctggatga	tectecageg	cggggatctc	atgctggagt	tcttcgccca	cgctagcggc	2940
	gcgccggccg	gcccggtgtg	aaataccgca	cagatgcgta	aggagaaaat	accgcatcag	3000
	gcgctcttcc	gcttcctcgc	tcactgactc	gctgcgctcg	gtcgttcggc	tgcggcgagc	3060
30	ggtatcagct	cactcaaagg	cggtaatacg	gttatccaca	gaatcagggg	ataacgcagg	3120
	aaagaacatg	tgagcaaaag	gccagcaaaa	ggccaggaac	cgtaaaaagg	ccgcgttgct	3180
35	ggcgtttttc	cataggctcc	gccccctga	cgagcatcac	aaaaatcgac	gctcaagtca	3240
•	gaggtggcga	aacccgacag	gactataaag	ataccaggcg	tttccccctg	gaagctccct	3300
	cgtgcgctct	cctgttccga	ccctgccgct	taccggatac	ctgtccgcct	ttctcccttc	3360
40	gggaagcgtg	gcgctttctc	atagctcacg	ctgtaggtat	ctcagttcgg	tgtaggtcgt	3420
	tcgctccaag	ctgggctgtg	tgcacgaacc	ccccgttcag	cccgaccgct	gcgccttatc	3480
45	cggtaactat	cgtcttgagt	ccaacccggt	aagacacgac	ttatcgccac	tggcagcagc	3540
	cactggtaac	aggattagca	gagcgaggta	tgtaggcggt	gctacagagt	tcttgaagtg	3600
	gtggcctaac	tacggctaca	ctagaaggac	agtatttggt	atctgcgctc	tgctgaagcc	3660
50	agttaccttc	ggaaaaagag	ttggtagctc	ttgatccggc	aaacaaacca	ccgctggtag	3720
	cggtggtttt	tttgtttgca	agcagcagat	tacgcgcaga	aaaaaaggat	ctcaagaaga	3780
55	tcctttgatc	ttttctacgg	ggtctgacgc	tcagtggaac	gaaaactcac	gttaagggat	3840
	tttggtcatg	agattatcaa	aaaggatctt	cacctagatc	cttttaaagg	ccggccgcgg	3900
	ccgcgcaaag	tecegetteg	tgaaaatttt	cgtgccgcgt	gattttccgc	caaaaacttt	3960

	aacgaacgtt	cgttataatg	gtgtcatgac	cttcacgacg	aagtactaaa	attggcccga	4020
	atcatcagct	atggatetet	ctgatgtcgc	gctggagtcc	gacgcgctcg	atgctgccgt	4080
5	cgatttaaaa	acggtgatcg	gatttttccg	agctctcgat	acgacggacg	cgccagcatc	4140
	acgagactgg	gccagtgccg	cgagcgacct	agaaactctc	gtggcggatc	ttgaggagct	4200
10	ggctgacgag	ctgcgtgctc	ggccagcgcc	aggaggacgc	acagtagtgg	aggatgcaat	4260
10	cagttgcgcc	tactgcggtg	gcctgattcc	tccccggcct	gacccgcgag	gacggcgcgc	4320
	aaaatattgc	tcagatgcgt	gtcgtgccgc	agccagccgc	gagcgcgcca	acaaacgcca	4380
15	cgccgaggag	ctggaggcgg	ctaggtcgca	aatggcgctg	gaagtgcgtc	ccccgagcga	4440
	aattttggcc	atggtcgtca	cagagctgga	agcggcagcg	agaattatcg	cgatcgtggc	4500
20	ggtgcccgca	ggcatgacaa	acatcgtaaa	tgccgcgttt	cgtgtgccgt	ggccgcccag	4560
	gacgtgtcag	cgccgccacc	acctgcaccg	aatcggcagc	agcgtcgcgc	gtcgaaaaag	4620
	cgcacaggcg	gcaagaagcg	ataagctgca	cgaatacctg	aaaaatgttg	aacgccccgt	4680
25	gagcggtaac	tcacagggcg	tcggctaacc	cccagtccaa	acctgggaga	aagcgctcaa	4740
	aaatgactct	agcggattca	cgagacattg	acacaccggc	ctggaaattt	tccgctgatc	4800
30	tgttcgacac	ccatcccgag	ctcgcgctgc	gatcacgtgg	ctggacgagc	gaagaccgcc	4860
	gcgaattcct	cgctcacctg	ggcagagaaa	atttccaggg	cagcaagacc	cgcgacttcg	4920
	ccagcgcttg	gatcaaagac	ccggacacgg	agaaacacag	ccgaagttat	accgagttgg	4980
35	ttcaaaatcg	cttgcccggt	gccagtatgt	tgctctgacg	cacgcgcagc	acgcagccgt	5040
	gcttgtcctg	gacattgatg	tgccgagcca	ccaggccggc	gggaaaatcg	agcacgtaaa	5100
40	ccccgaggtc	tacgcgattt	tggagcgctg	ggcacgcctg	gaaaaagcgc	cagcttggat	5160
	cggcgtgaat	ccactgagcg	ggaaatgcca	gctcatctgg	ctcattgatc	cggtgtatgc	5220
	cgcagcaggc	atgagcagcc	cgaatatgcg	cctgctggct	gcaacgaccg	aggaaatgac	5280
45	ccgcgttttc	ggcgctgacc	aggctttttc	acataggctg	agccgtggcc	actgcactct	5340
	ccgacgatcc	cagccgtacc	gctggcatgc	ccagcacaat	cgcgtggatc	gcctagctga	5400
50	tcttatggag	gttgctcgca	tgatctcagg	cacagaaaaa	cctaaaaaac	gctatgagca	5460
	ggagttttct	agcggacggg	cacgtatcga	agcggcaaga	aaagccactg	cggaagcaaa	5520
	agcacttgcc	acgcttgaag	caagcctgcc	gagcgccgct	gaagcgtctg	gagagctgat	5580
55	cgacggcgtc	cgtgtcctct	ggactgctcc	agggcgtgcc	gcccgtgatg	agacggcttt	5640
	tcgccacgct	ttgactgtgg	gataccagtt	aaaagcggct	ggtgagcgcc	taaaagacac	5700
	caaqqqtcat	cqaqcctacq	agcataccta	caccotcoct	caggcogtco	gaggaggccg	5760

	tgagcctgat (ctgccgccgg	actgtgaccg	ccagacggat	tggccgcgac	gtgtgcgcgg	5820
5	ctacgtcgct	aaaggccagc	cagtcgtccc	tgctcgtcag	acagagacge	agagccagcc	5880
	gaggcgaaaa g	gctctggcca	ctatgggaag	acgtggcggt	aaaaaggccg	cagaacgctg	5940
	gaaagaccca	aacagtgagt	acgcccgagc	acagcgagaa	aaactagcta	agtccagtca	6000
10	acgacaagct	aggaaagcta	aaggaaatcg	cttgaccatt	gcaggttggt	ttatgactgt	6060
	tgagggagag	actggctcgt	ggccgacaat	caatgaagct	atgtctgaat	ttagcgtgtc	6120
15	acgtcagacc	gtgaatagag	cacttaaggt	ctgcgggcat	tgaacttcca	cgaggacgcc	6180
	gaaagcttcc	cagtaaatgt	gccatctcgt	aggcagaaaa	cggttcccc	gtagggtctc	6240
	tctcttggcc	tcctttctag	gtcgggctga	ttgctcttga	agctctctag	gggggctcac	6300
20	accataggca	gataacgttc	cccaccggct	cgcctcgtaa	gcgcacaagg	actgctccca	6360
	aagatettea a	aagccactgc	cgcgactgcc	ttcgcgaagc	cttgccccgc	ggaaatttcc	6420
25	tccaccgagt (tcgtgcacac	ccctatgcca	agcttctttc	accctaaatt	cgagagattg	6480
	gattettace	gtggaaattc	ttcgcaaaaa	tcgtcccctg	atcgcccttg	cgacgttggc	6540
	gtcggtgccg	ctggttgcgc	ttggcttgac	cgacttgatc	agcggccgct	cgatttaaat	6600
30	ctcgagaggc (ctgacgtcgg	gcccggtacc	a			6631
	<210> 20						
35	<211> 5863					•	
	<212> DNA						
		tliche Sequ	ienz				
10							
	<400> 20						
15	tcgagaggcc t	tgacgtcggg	cccggtacca	cgcgtcatat	gcaggtgagg	taaccccaaa	60
	agaggtaaaa d	cccgcgccac	cgacttttca	ggagcgggga	cgcgggtttt	tgccatgaat	120
	ccgaagatac t	tacatcagat	ttttaggcca	acttgagggc	tgcgcgaagt	tcatcaacgc	180
0	ggtcgatagc c	ctcccaagga	aggtccaaat	cagtgcgacc	aaagtggccg	taggcagcag	240
	tgtcagcgta g	gatcggacga	agcagatcaa	gctcacggat	aattgctgct	ggacgcaggt	300
55	tgtcagcgta c						300 360

cttcagcgcg atcagcaagg cctgctgcca cgatgttctt tgctacccaa cgcatggcgt

	atgcagcaga	gcggtccacc	ttgcttggat	ccttaccgga	gaatgctcca	ccaccatggc	540
	gagccatgco	accgtaggta	tccacgatga	tettgeggee	ggtcagaccc	gcatcaccca	600
5	tggggccacc	cagaatgaag	gaacctgaag	ggttgatcaa	cacggtgatc	tcaccggttg	660
	ccagatcctc	aatgcctgcg	tctttgatta	cccaatcaat	gacgtgttcg	cgcagttggg	720
10	tttccaacca	tgcacggtca	acttctgggt	cgtgctgggt	ggagatgaca	acggtatcca	780
	ggtggctagg	geggtettge	gcatcgtatg	cgaaggtgac	ctgggttttt	ccgtctggac	840
	gcaggtgagg	aacgatgccc	tctttacgaa	cctgggtcag	acgacgtgac	agtcggtgcg	900
15	ccaacgcgat	aggaagaggc	atgtactctt	cggtttcgtt	ggtggcgtag	ccgaacatca	960
	ggccctggtc	gccagcacct	gcgcggtcgt	cttcttcaac	gtcgccgttg	gtgcgggctt	1020
20	cgtcggagtt	atccacgccg	tcagcgattt	cctgggactg	ctcaccgatg	gatactgaga	1080
	cgccagcggt	gcgtccgtcg	aatccaacct	cagaggagtt	gaatccgatt	tcgatgagct	1140
	tgttgcggac	taattgaggg	atctctacgt	aagcgctggt	acggacctcg	ccaacaacat	1200
25	ggacgattcc	ggtggtgacc	acagtttcca	ctgcgacgcg	cgactgcgga	tctttttcga	1260
	gcagcgcgtc	caaaatggta	tcggaaatag	catcacatat	tttgtctgga	tgtccctcag	1320
30	ttacagattc	actggtgaac	aaacggacgg	cggttggctg	agccacaaat	accettett	1380
	cgaagaagtt	gagaataaat	agtcttaaat	acaaaaaacc	aatatagacc	aagctgtcta	1440
	aaactgcaat	gtcagtggtc	tagctggatt	tttctagact	tcgcgatacg	ccagtgccgc	1500
35	gtcccaaatt	tgcgcagcaa	cctcgatttt	gctgccgtgc	tccacatcga	ctaccccacc	1560
	gtgagcatcc	aaaatccagc	cctcattgtg	cttttgccca	aacactttgc	ccatgcccac	1620
40	ctcattacac	atgaggaggt	cgcagecett	cttcccggga	tttaaatcgc	tagcgggctg	1680
	ctaaaggaag	cggaacacgt	agaaagccag	tccgcagaaa	cggtgctgac	cccggatgaa	1740
	tgtcagctac	tgggctatct	ggacaaggga	aaacgcaagc	gcaaagagaa	agcaggtagc	1800
45	ttgcagtggg	cttacatggc	gatagctaga	ctgggcggtt	ttatggacag	caagcgaacc	1860
	ggaattgcca	gctggggcgc	cctctggtaa	ggttgggaag	ccctgcaaag	taaactggat	1920
50	ggctttcttg	ccgccaagga	tctgatggcg	caggggatca	agatctgatc	aagagacagg	1980
	atgaggatcg	tttcgcatga	ttgaacaaga	tggattgcac	gcaggttctc	cggccgcttg	2040
	ggtggagagg	ctattcggct	atgactgggc	acaacagaca	atcggctgct	ctgatgccgc	2100
55	cgtgttccgg	ctgtcagcgc	aggggcgccc	ggttcttttt	gtcaagaccg	acctgtccgg	2160
	tgccctgaat	gaactgcagg	acgaggcagc	gcggctatcg	tggctggcca	cgacgggcgt	2220
	tccttgcgca	gctgtgctcg	acgttgtcac	tgaagcggga	agggactggc	tgctattggg	2280

	cgaagtgetg	gggcaggacc	cccigccacc	tcacettget	cccgccgaga	aagtatccat	2340
5	catggctgat	gcaatgcggc	ggctgcatac	gcttgatccg	gctacctgcc	cattcgacca	2400
	ccaagcgaaa	catcgcatcg	agcgagcacg	tactcggatg	gaagccggtc	ttgtcgatca	2460
	ggatgatctg	gacgaagagc	atcaggggct	cgcgccagcc	gaactgttcg	ccaggctcaa	2520
10	ggcgcgcatg	cccgacggcg	aggatctcgt	cgtgacccat	ggcgatgcct	gcttgccgaa	2580
	tatcatggtg	gaaaatggcc	gcttttctgg	attcatcgac	tgtggccggc	tgggtgtggc	2640
15	ggaccgctat	caggacatag	cgttggctac	ccgtgatatt	gctgaagagc	ttggcggcga	2700
	atgggctgac	cgcttcctcg	tgctttacgg	tatcgccgct	cccgattcgc	agcgcatcgc	2760
	cttctatcgc	cttcttgacg	agttcttctg	agcgggactc	tggggttcga	aatgaccgac	2820
20	caagcgacgc	ccaacctgcc	atcacgagat	ttcgattcca	ccgccgcctt	ctatgaaagg	2880
	ttgggcttcg	gaatcgtttt	ccgggacgcc	ggctggatga	tcctccagcg	cggggatctc	2940
25	atgctggagt	tcttcgccca	cgctagcggc	gcgccggccg	gcccggtgtg	aaataccgca	3000
	cagatgcgta	aggagaaaat	accgcatcag	gcgctcttcc	gcttcctcgc	tcactgactc	3060
	gctgcgctcg	gtcgttcggc	tgcggcgagc	ggtatcagct	cactcaaagg	cggtaatacg	3120
30	gttatccaca	gaatcagggg	ataacgcagg	aaagaacatg	tgagcaaaag	gccagcaaaa	3180
	ggccaggaac	cgtaaaaagg	ccgcgttgct	ggcgtttttc	cataggetee	gccccctga	3240
35	cgagcatcac	aaaaatcgac	gctcaagtca	gaggtggcga	aacccgacag	gactataaag	3300
	ataccaggcg	tttccccctg	gaagctccct	cgtgcgctct	cctgttccga	ccctgccgct	3360
	taccggatac	ctgtccgcct	ttctcccttc	gggaagcgtg	gcgctttctc	atageteacg	3420
40	ctgtaggtat	ctcagttcgg	tgtaggtcgt	tcgctccaag	ctgggctgtg	tgcacgaacc	3480
	ccccgttcag	cccgaccgct	gcgccttatc	cggtaactat	cgtcttgagt	ccaacccggt	3540
45	aagacacgac	ttatcgccac	tggcagcagc	cactggtaac	aggattagca	gagcgaggta	3600
	tgtaggcggt	gctacagagt	tcttgaagtg	gtggcctaac	tacggctaca	ctagaaggac	3660
	agtatttggt	atctgcgctc	tgctgaagcc	agttaccttc	ggaaaaagag	ttggtagctc	3720
50	ttgatccggc	aaacaaacca	ccgctggtag	cggtggtttt	tttgtttgca	agcagcagat	3780
	tacgcgcaga	aaaaaaggat	ctcaagaaga	tcctttgatc	ttttctacgg	ggtctgacgc	3840
55	tcagtggaac	gaaaactcac	gttaagggat	tttggtcatg	agattatcaa	aaaggatctt	3900
	cacctagatc	cttttaaagg	ccggccgcgg	ccgccatcgg	cattttcttt	tgcgttttta	3960
	tttgttaact	gttaattgtc	cttgttcaag	gatgctgtct	ttgacaacag	atgttttctt	4020

	gcctttgatg	ttcagcagga	agctcggcgc	aaacgttgat	tgtttgtctg	cgtagaatcc	4080
	tctgtttgtc	atatagettg	taatcacgac	attgtttcct	ttcgcttgag	gtacagcgaa	4140
5	gtgtgagtaa	gtaaaggtta	catcgttagg	atcaagatcc	atttttaaca	caaggccagt	4200
	tttgttcagc	ggcttgtatg	ggccagttaa	agaattagaa	acataaccaa	gcatgtaaat	4260
10	atcgttagac	gtaatgccgt	caatcgtcat	ttttgatccg	cgggagtcag	tgaacaggta	4320
	ccatttgccg	ttcattttaa	agacgttcgc	gcgttcaatt	tcatctgtta	ctgtgttaga	4380
	tgcaatcagc	ggtttcatca	cttttttcag	tgtgtaatca	tcgtttagct	caatcatacc	4440
15	gagagcgccg	tttgctaact	cagccgtgcg	ttttttatcg	ctttgcagaa	gtttttgact	4500
	ttcttgacgg	aagaatgatg	tgcttttgcc	atagtatgct	ttgttaaata	aagattcttc	4560
20	gccttggtag	ccatcttcag	ttccagtgtt	tgcttcaaat	actaagtatt	tgtggccttt	4620
	atcttctacg	tagtgaggat	ctctcagcgt	atggttgtcg	cctgagctgt	agttgccttc	4680
	atcgatgaac	tgctgtacat	tttgatacgt	ttttccgtca	ccgtcaaaga	ttgatttata	4740
25	atcctctaca	ccgttgatgt	tcaaagagct	gtctgatgct	gatacgttaa	cttgtgcagt	4800
	tgtcagtgtt	tgtttgccgt	aatgtttacc	ggagaaatca	gtgtagaata	aacggatttt	4860
30	tccgtcagat	gtaaatgtgg	ctgaacctga	ccattcttgt	gtttggtctt	ttaggataga	4920
	atcatttgca	tcgaatttgt	cgctgtcttt	aaagacgcgg	ccagcgtttt	tccagctgtc	4980
	aatagaagtt	tcgccgactt	tttgatagaa	catgtaaatc	gatgtgtcat	ccgcattttt	5040
35	aggateteeg	gctaatgcaa	agacgatgtg	gtagccgtga	tagtttgcga	cagtgccgtc	5100
	agcgttttgt	aatggccagc	tgtcccaaac	gtccaggcct	tttgcagaag	agatattttt	5160
10	aattgtggac	gaatcaaatt	cagaaacttg	atattttca	tttttttgct	gttcagggat	5220
	ttgcagcata	tcatggcgtg	taatatggga	aatgccgtat	gtttccttat	atggcttttg	5280
	gttcgtttct	ttcgcaaacg	cttgagttgc	gcctcctgcc	agcagtgcgg	tagtaaaggt	5340
15	taatactgtt	gcttgttttg	caaacttttt	gatgttcatc	gttcatgtct	ccttttttat	5400
	gtactgtgtt	agcggtctgc	ttcttccagc	cctcctgttt	gaagatggca	agttagttac	5460
0	gcacaataaa	aaaagaccta	aaatatgtaa	ggggtgacgc	caaagtatac	actttgccct	5520
	ttacacattt	taggtcttgc	ctgctttatc	agtaacaaac	ccgcgcgatt	tacttttcga	5580
	cctcattcta	ttagactctc	gtttggattg	caactggtct	attttcctct	tttgtttgat	5640
5	agaaaatcat	aaaaggattt	gcagactacg	ggcctaaaga	actaaaaaat	ctatctgttt	5700
	cttttcattc	tctgtatttt	ttatagtttc	tgttgcatgg	gcataaagtt	gcctttttaa	5760
	tcacaattca	gaaaatatca	taatatctca	tttcactaaa	taatagtgaa	Cooceantet	5820

	_	J			J- 4	-55-	3300	y cc	cgat	ccaa	acc					5863
<21	.0>	21														
<21	.1>	1224														
<21	2>	DNA														
<21	3>	Küns	tlic	he S	eque	nz										
				-												
<22	0>					•										,
<22	1>	CDS														
<22	2>	(1).	. (12	24)												
<22	3> .															
Val	Ala	Gln	Pro	Thr	Ala	Val	Arg	Leu	Phe	acc Thr	agt Ser	gaa Glu	tct Ser	Val	act Thr	48
Glu	Gly	His	Pro	Asp	Lys	Ile	Cys	Asp	gct Ala	Ile	Ser	gat Asp	Thr	att Ile	ttg Leu	96
Asp	Ala	Leu	Leu	gaa Glu	Lys	gat Asp	Pro	Cag Gln	Ser	cgc Arg	gtc Val	Ala	gtg Val	gaa Glu	act Thr	144
~+~	a+ -															
Val	Val	Thr	Thr	gga Gly	Ile	Val	His	gtt Val	Val	ggc	Glu	gtc Val	cgt Arg	acc Thr	agc Ser	192
act		~+ ~														
Ala	Tyr	Val	Glu	Ile	Pro	Gln	Leu	Val	Arg	Asn	aag Lys	Leu	Ile	gaa Glu	Ile	240
	***	225	•		-								_			
Gly	Phe	Asn	Ser	Ser	Glu	Val	Gly	Phe	Asp	gga Gly	arg	acc Thr	gct Ala	Gly	gtc Val	288
tos	ata	.	200				.									
Ser	Val	Ser	Ile	Gly	Glu	Gln	Ser	Gln	gaa Glu	Ile	Ala	Asp	Gly	gtg Val	gat Asp	336
														,		
Asn	Ser	Asp	Glu	Ala	Arg	Thr	Asn	ggc	gac Asp	gtt Val	gaa Glu	Glu	gac Asp	gac Asp	cgc Arg	384
												125				
gca Ala	ggt	gct Ala	ggc	gac Asp	cag Gln	ggc	ctg Leu	atg Met	ttc Phe	ggc	tac Tyr	gcc Ala	acc Thr	aac Asn	gaa Glu	432
	<21 <21 <21 <22 <22 <22 <40 gtg Val 1 gag Glu gac Asp gtgl Val gct Asp gtgl tca Ser aac Asn	<220> <221> <222> <222> <222> <222> <223> <400> gtg gct Val Ala 1 gag gga Glu Gly gac gcg Asp Ala gtg gtc Val Val 50 gct tac Ala Tyr 65 gga ttc Gly Phe tca gta Ser Val aac tcc Asn Ser gca ggt	<pre><211> 1224 <212> DNA <213> Kuns </pre> <pre><220> <221> CDS <222> (1). <223> </pre> <pre><400> 21 gtg gct cag Val Ala Gln 1 gag gga cat Glu Gly His gac gcg ctg Asp Ala Leu 35 gtg gtc acc Val Val Thr 50 gct tac gta Ala Tyr Val 65 gga ttc aac Gly Phe Asn tca gta tcc Ser Val Ser aac tcc gac Asn Ser Asp 115 gca ggt gct</pre>	<pre><211> 1224 <212> DNA <213> Kunstlic <220> <221> CDS <222> (1)(12 <223> <400> 21 gtg gct cag cca Val Ala Gln Pro 1 gag gga cat cca Glu Gly His Pro 20 gac gcg ctg ctc Asp Ala Leu Leu 35 gtg gtc acc acc Val Val Thr Thr 50 gct tac gta gag Ala Tyr Val Glu 65 gga ttc aac tcc Gly Phe Asn Ser tca gta tcc atc Ser Val Ser Ile 100 aac tcc gac gaa Asn Ser Asp Glu 115</pre>	<pre><211> 1224 <212> DNA <213> Kunstliche S <220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> <400> 21 gtg gct cag cca acc Val Ala Gln Pro Thr 1</pre>	<pre><211> 1224 <212> DNA <213> Kunstliche Seque <220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc Val Ala Gln Pro Thr Ala 1</pre>	<pre> <211> 1224 <212> DNA <213> Kunstliche Sequenz <220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc gtc Val Ala Gln Pro Thr Ala Val 1</pre>	<pre> <211> 1224 <212> DNA <213> Kūnstliche Sequenz <220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc gtc cgt Val Ala Gln Pro Thr Ala Val Arg 1</pre>	<pre> <2212> DNA <213> Kūnstliche Sequenz </pre> <pre> <220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc gtc cgt ttg Val Ala Gln Pro Thr Ala Val Arg Leu 1</pre>	<pre> <211> 1224 <212> DNA <213> Kunstliche Sequenz </pre> <pre> <220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc gtc cgt ttg ttc Val Ala Gln Pro Thr Ala Val Arg Leu Phe 1</pre>	<pre><211> 1224 <212> DNA <213> Kunstliche Sequenz </pre> <pre> <220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc gtc gtc gtt gtt gtc acc Val Ala Gln Pro Thr Ala Val Arg Leu Phe Thr 1</pre>	<pre><211> 1224 <212> DNA <213> K\u00fcnstliche Sequenz </pre> <pre><220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> <pre> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc gtc cgt ttg ttc acc agt Val Ala Gln Pro Thr Ala Val Arg Leu Phe Thr Ser 1 gag gga cat cca gac aaa ata tgt gat gct att tcc Glu Gly His Pro Asp Lys Ile Cys Asp Ala Ile Ser 20 gac gcg ctg ctc gaa aaa gat ccg cag tcg gtc Asp Ala Ile Ser 20 gat gtc acc acc gga atc gtc at gtt gtt ggc gag Val Val Thr Thr Gly Ile Val His Val Val Gly Glu S5 gct tac gta gag atc cct gag gtt gga tcg cg aaa aa Ala Tyr Val Glu Ile Pro Gln Leu Val Arg Asn Lys 65 gga ttc acc tct gag gtt gga tcg gc gag cg Cly Phe Asn Ser Ser Glu Val Gly Phe Asp Gly Arg 85 gga ttc acc atc ggt gag cag tcc cag gaa acc gc Ser Val Ser Ile Gly Glu Gln Ser Glin Glu Ile Ala 100 aac tcc gac gac gac cgc cgc acc aac ggc gac gtc Asp Asp Ser Asp Glu Ala Arg Thr Asn Gly Asp Val Glu Ile Ala Ili Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gly Asp Val Glu Ile Ala Ili Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gly Asp Val Glu Ile Ala Ili Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gly Asp Val Glu Ile Ala Ili Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gly Asp Val Glu Ile Ala Ili Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gly Asp Val Glu Ile Ala Ili Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gly Asp Val Glu Ile Ala Ili Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gly Asp Val Glu Ile Ala Ili Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gly Asp Val Glu Ile Ala Ili Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gly Asp Val Glu Ile Ala Asp Ser Asp Glu Ala Arg Thr Asn Gly Asp Val Glu Ile Ala Asp Ser Asp Glu Ala Arg Thr Asn Gly Asp Val Glu Ile Ala Asp Ggt ggt ggt ggc cag ctg ctg atg ttc ggc tac Ile Gly Glu Glo Ctg atg ttc ggc tac Ile Gly Glu Glo Ctg atg ttc ggc gac ctg Ile Cys Il</pre></pre>	<pre></pre>	<pre><211> 1224 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz </pre> <pre> <pre><220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> </pre> <pre> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc gtc cgt ttg ttc acc agt gaa tct val Ala Gln Pro Thr Ala Val Arg Leu Phe Thr Ser Glu Ser 1</pre></pre>	<pre><211> 1224 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz </pre> <pre> <220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> </pre> <pre> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc gtc cgt ttg ttc acc agt gaa tct gta Val Ala Gln Pro Thr Ala Val Arg Leu Phe Thr Ser Glu Ser Val 1 1</pre>	<pre><211> 1224 <212> DNA <213> Kūnstliche Sequenz </pre> <pre> <220> <221> CDS <222> (1)(1224) <223> <pre> <400> 21 gtg gct cag cca acc gcc gtc cgt ttg ttc acc agt gaa tct gta act val Ala Gln Pro Thr Ala Val Arg Leu Phe Thr Ser Glu Ser Val Thr 1</pre></pre>

25.

		130	•				135					140					
5	acc Thr 145	Glu	gag Glu	tac Tyr	atg Met	cct Pro 150	Leu	cct Pro	atc Ile	gcg Ala	ttg Leu 155	gcg Ala	cac His	cga Arg	ctg Leu	tca Ser 160	480
10	cgt Arg	cgt Arg	ctg Leu	acc Thr	cag Gln 165	Val	cgt Arg	aaa Lys	gag Glu	ggс Gly 170	atc Ile	gtt Val	cct Pro	cac His	ctg Leu 175	cgt Arg	528
	cca Pro	gac	gga Gly	aaa Lys 180	acc Thr	cag Gln	gtc Val	acc Thr	ttc Phe 185	gca Ala	tac Tyr	gat Asp	gcg Ala	caa Gln 190	gac Asp	cgc Arg	576
15	cct Pro	agc Ser	cac His 195	ctg Leu	gat Asp	acc Thr	gtt Val	gtc Val 200	atc Ile	tcc Ser	acc Thr	cag Gln	cac His 205	gac Asp	cca Pro	gaa Glu	624
20	gtt Val	gac Asp 210	cgt Arg	gca Ala	tgg Trp	ttg Leu	gaa Glu 215	acc Thr	caa Gln	ctg Leu	cgc Arg	gaa Glu 220	cac His	gtc Val	att Ile	gat Asp	672
25	tgg Trp 225	gta Val	atc Ile	aaa Lys	gac Asp	gca Ala 230	ggc Gly	att Ile	gag Glu	gat Asp	ctg Leu 235	gca Ala	acc Thr	ggt Gly	gag Glu	atc Ile 240	720
30	Thr	Val	ttg Leu	Ile	Asn 245	Pro	Ser	Gly	Ser	Phe 250	Ile	Leu	Gly	Gly	Pro 255	Met	768
	ggt Gly	gat Asp	gcg Ala	ggt Gly 260	ctg Leu	acc Thr	ggc Gly	cgc Arg	aag Lys 265	atc Ile	atc Ile	gtg Val	Asp	acc Thr 270	tac Tyr	ggt Gly	816
35	ggc Gly	atg Met	gct Ala 275	cgc Arg	cat His	ggt Gly	ggt Gly	gga Gly 280	gca Ala	ttc Phe	tcc Ser	ggt Gly	aag Lys 285	gat Asp	cca Pro	agc Ser	864
40	aag Lys	gtg Val 290	gac Asp	cgc Arg	tct Ser	gct Ala	gca Ala 295	tac Tyr	gcc Ala	atg Met	cgt Arg	tgg Trp 300	gta Val	gca Ala	aag Lys	aac Asn	912
45	atc Ile 305	gtg Val	gca Ala	gca Ala	ggc Gly	ctt Leu 310	gct Ala	gat Asp	cgc Arg	gct Ala	gaa Glu 315	gtt Val	cag Gln	gtt Val	gca Ala	tac Tyr 320	960
50	gcc Ala	att Ile	gga Gly	cgc Arg	gca Ala 325	aag Lys	cca Pro	gtc Val	gga Gly	ctt Leu 330	tac Tyr	gtt Val	gaa Glu	acc Thr	ttt Phe 335	gac Asp	1008
	acc Thr	aac Asn	aag Lys	gaa Glu 340	ggc Gly	ctg Leu	agc Ser	gac Asp	gag Glu 345	cag Gln	att Ile	cag Gln	gct Ala	gcc Ala 350	gtg Val	ttg Leu	1056
55	gag Glu	gtc Val	ttt Phe 355	gac Asp	ctg Leu	cgt Arg	cca Pro	gca Ala 360	gca Ala	att Ile	atc Ile	cgt Arg	gag Glu 365	ctt Leu	gat Asp	ctg Leu	1104
	ctt	cgt	ccg	atc	tac	gct	gac	act	gct	gcc	tac	9 9c	cac	ttt	ggt	cgc	1152

WO 03/100072 PCT/EP03/05423

26.

Leu Arg Pro Ile Tyr Ala Asp Thr Ala Ala Tyr Gly His Phe Gly Arg 370 380

act gat ttg gac ctt cct tgg gag gct atc gac cgc gtt gat gaa ctt 1200

Thr Asp Leu Asp Leu Pro Trp Glu Ala Ile Asp Arg Val Asp Glu Leu 385 390 395 400

cgc gca gcc ctc aag ttg gcc taa 1224
Arg Ala Ala Leu Lys Leu Ala
10 405

<210> 22

15 <211> 407

<212> PRT

<400> 22

<213> Kūnstliche Sequenz
20

- 25 Val Ala Gln Pro Thr Ala Val Arg Leu Phe Thr Ser Glu Ser Val Thr 1 5 10 15
- Glu Gly His Pro Asp Lys Ile Cys Asp Ala Ile Ser Asp Thr Ile Leu 20 25 30
- Asp Ala Leu Leu Glu Lys Asp Pro Gln Ser Arg Val Ala Val Glu Thr
 35 40 45

Val Val Thr Thr Gly Ile Val His Val Val Gly Glu Val Arg Thr Ser 50 55 60

- 40
 Ala Tyr Val Glu Ile Pro Gln Leu Val Arg Asn Lys Leu Ile Glu Ile
 65
 70
 75
 80
- 45 Gly Phe Asn Ser Ser Glu Val Gly Phe Asp Gly Arg Thr Ala Gly Val 85 90 95
- Ser Val Ser Ile Gly Glu Gln Ser Gln Glu Ile Ala Asp Gly Val Asp 100 105 110
- Asn Ser Asp Glu Ala Arg Thr Asn Gly Asp Val Glu Glu Asp Asp Arg
 115 120 125

Ala Gly Ala Gly Asp Gln Gly Leu Met Phe Gly Tyr Ala Thr Asn Glu 130 135 140 WO 03/100072 PCT/EP03/05423 27

	Thr 145		Glu	Tyr	Met	Pro 150		Pro	Ile	Ala	Leu 155	Ala	His	Arg	Leu	Ser 160
5	Arg	Arg	Leu	Thr	Gln 165		Arg	Lys	Glu	Gly 170		Val	Pro	His	Leu 175	Arg
10	Pro	Asp	Gly	Lys 180		Gln	Val	Thr	Phe 185		Tyr	Asp	Ala	Gln 190	Asp	Arg
15	Pro	Ser	His 195		Asp	Thr	Val	Val 200	Ile	Ser	Thr	Gln	His 205	Asp	Pro	Glu
20	Val	Asp 210	Arg	Ala	Trp	Leu	Glu 215	Thr	Gln	Leu	Arg	Glu 220	His	Val	Ile	Авр
	Trp 225		Ile	Lys	Asp	Ala 230	Gly	Ile	Glu	qaA	Leu 235	Ala	Thr	Gly	Glu	Ile 240
25	Thr	Val	Leu	Ile	Asn 245	Pro	Ser	Gly	Ser	Phe 250	Ile	Leu	Gly	Gly	Pro 255	Met
30	Gly	Asp	Ala	Gly 260	Leu	Thr	Gly	Arg	Lув 265	Ile	Ile	Val	Авр	Thr 270	Tyr	Gly
35	Gly	Met	Ala 275	Arg	His	Gly	Gly	Gly 280	Ala	Phe	Ser	Gly	Lys 285	Asp	Pro	Ser
40	Lys	Val 290	Asp	Arg	Ser	Ala	Ala 295	Tyr	Ala	Met	Arg	Trp 300	Val	Ala	Lys	Asn
	Ile 305	Val	Ala	Ala	Gly	Leu 310	Ala	Ąsp	Arg	Ala	Glu 315	Val	Gln	Val	Ala	Tyr 320
45	Ala	Ile	Gly	Arg	Ala 325	Lys	Pro	Val	Gly	Leu 330	Tyr	Val	Glu	Thr	Phe 335	Asp
50	Thr	Asn	Lys	Glu 340	Gly	Leu	Ser	Asp	Glu 345	Gln	Ile	Gln	Ala	Ala 350	Val	Leu
55	Glu	Val	Phe 355	Asp	Leu	Arg	Pro	Ala 360	Ala	Ile	Ile	Arg	Glu 365	Leu	Asp	Leu
	Leu	Arg 370	Pro	Ile	Tyr	Ala	Asp 375	Thr	Ala	Ala	Tyr	Gly 380	His	Phe	Gly	Arg

```
Thr Asp Leu Asp Leu Pro Trp Glu Ala Ile Asp Arg Val Asp Glu Leu
                         390
 5
     Arg Ala Ala Leu Lys Leu Ala
10
     <210> 23
     <211> 9
15
     <212> PRT
     <213> Künstliche Sequenz
20
     <220>
     <221> MISC_FEATURE
25
    <222> (2)..(2)
     <223> Xaa=Phe oderTyr
30
     <220>
     <221> MISC_FEATURE
35
    <222> (3)..(3)
     <223> Xaa=Asp oder Ser
40
     <220>
     <221> MISC_FEATURE
45
    <222> (4)..(4)
     <223> Xaa=beliebige Aminosäure
50
    <220>
    <221> MISC_FEATURE
55
    <222> (5)..(5)
    <223> Xaa=beliebige Aminosäure
```

<220> <221> MISC_FEATURE <222> (7)..(7) <223> Xaa=von Cys verschiedene Aminosäure 10 <220> 15 <221> MISC_FEATURE <222> (6)..(6) <223> Xaa=Ser oder Thr 20 <220> 25 <221> MISC_FEATURE <222> (8)..(8) <223> Xaa=Gly oder Ala 30 <400> 23

Gly Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Val

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
\square BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.